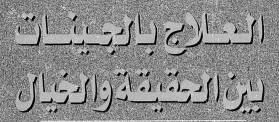
## عيران الفرادة للبيع

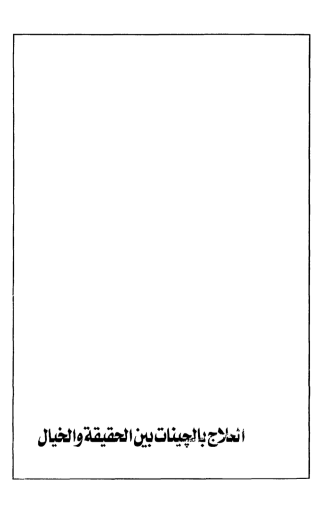
قيملداا لالمدلاا



عبدالباسط الجمل







# العلاج بالجينات بين الحقيقة والخيال

د. عبدالباسط الجمل



#### مهرجان القراءة للجميع ٩٩

مكتبة الأسرة

برعاية السيدة سوزاق مبارك

(سلسلة الأعمال العلمية)

العلاج بالحينات بين الحقيقة والخيال د. عبدائباسط الجمل

الجهات المشاركة:

جمعية الرعاية المتكاملة المركزية

وزارة الثقافة

وزارة الإعلام

وزارة التعليم

الفنان: محمود الهندى وزارة التنمية الريفية

المجلس الأعلى للشباب والرياضة

الغلاف

والإشراف الفني:

المشرف العام:

د. سمير سرحان التنفيذ: هيئة الكتاب

وتمضى قافلة «مكتبة الأسرة» طموحة منتصرة كل عام، وها هى تصدر لعامها السادس على التوالى برعاية كريمة من السيدة سوزان مبارك تحمل دائمًا كل ما يثرى الفكر والوجدان ... عام جديد ودورة جديدة واستمرار لإصدار روائع أعمال المعرفة الإنسانية العربية والعالمية في تسع سلاسل فكرية وعلمية وإبداعية ودينية ومكتبة خاصة بالشباب. تطبع في ملايين النسخ الذي يتلهفها شبابنا صباح كل يوم .. ومشروع جيل تقوده السيدة العظيمة سوزان مبارك التي تعمل ليل نهار من أجل مصر الأجمل والأروع والأعظم.

د. سمبر سرحان

## إهــداء

فى معاملهم يعتكف العديد من علماء "هندسة الجينات" يحاولون التعلمل مع الحالات المرضية من منظور جينى ، وفى المصحات يرقد آلاف المرضى آملين فى أن يقدم العلاج بالجينات لهم ما يخفف آلامهم ، وغير أولئك يتابع معظم البشر تلك الثورة الطبية الهائلة وفى أذهانهم سؤال هام :

أيكون العلاج بالجينات حقيقة أم خيالاً لعلماء ؟

فإلى كل أولئك ... أهدى كتابي هذا

د / عبدالباسط الجمل

#### المقدمة

قد ينشأ المرض من تغير فسيولوجى داخـــل الأنســجة الحيــة ، كتكون الجلطات داخل الأوعية الدموية التى تغذى عضلة القلــب ممــا يؤدى إلى الوفاة فيما يعرف "بالجلطات القلبية" أو تكونها داخل الأوعيــة الدموية التى تغذى خلايا المخ مما يؤدى إلى حدوث السكتات المخيــة ، والتى تؤثر على الأداء الوظيفى لمراكز التحكم فى المخ ، ممــا يؤشـر على الوظائف التى تتحكم فيها تلك المراكز كالحركة والكلام والسـمع والشم والإدراك والروية والذاكرة.

تحدث العديد من الأمراض الأخرى نتيجة للمهاجمة الميكروبيسة لأسجة وخلايا الجسم ، والتى يظهر تأثيرها إما من خلال المهاجمسة المباشرة للميكروب للأنسجة كقرحة المعدة التى تلعب بكتيريا قرحة المعدة دوراً أساسياً في تكرار الإصابسة بالإضافة السي المسببات الأخرى، وكفيروس الإيدز المسبب لمرض نقص المناعسة المكتسب المعروف بمرض الإيدز ، وفيروس إيبولا المحلل لكرات الدم الحمواء ... الخ ، وقد تحدث الإصابة غير المباشرة للميكسروب مسن خسلال

السموم التى يفرزها الميكروب داخل الأنسجة مما يضـــــر بالعمليـــاتِ الحيوية داخل الجسم.

لا تقتصر الإصابة المرضية على المهاجمة الميكر بية أو التغيرات الفسيولوجية فقط ، بل قد تحدث الإصابة المرضية نتيجة لحدوث تغيرات في التركيب الكيميائي للجينات المكونة لجينوم الخلية ، مما يحدث اختلالاً في العمليات الحيوية التي تقع تحت التشفير الوظيفي لهذا الجين.

تمثل تلك المسالك الثلاث للإصابــة المرضيــة - التــى تحــدث للأنسجة والخلايا الحية - الطرق الأساسية للإصابة ، والتـــى حــاول الإنسان منذ أن نزل إلى الأرض أن يكتشفها ويتعرف عليها وأن يبتكـو طرقاً للتعامل معها لكى لا تفتك به ، وتقضى على حياته.

بدأت رحلة الإنسان في التعامل مع المسببات المرضية باستخدام ما أتاحته له الطبيعة من أعشاب يمكنها التأثير على المسببات المرضية، ثم انتقل إلى مرحلة استخدام المركبات الكيميائية المخلقة، والتي ساعدته كثيراً في تقليل وتحجيم العديد من التأثيرات المرضية، لكن ذلك لم يمنع من وجود العديد من الجوانب السلبية للمواد الكيماوية المستخدمة، فقد ثبت وجود تأثير مسرطن لبعضها، ووجود العديد من الأضرار الفسيولوجية الأخرى للبعض الأخر.

لذلك كان التفكير في التعامل مع المسبب المرضى من خلل مستوى "الجين" الدني مستوى دقيق جداً ، والذي نعني به التعامل على مستوى "الجين" الدني

١.

يحمل جميع المعلومات الوراثية اللازمة لتوجيه الأداء الحيوى داخـــل الخلية الحية.

إن ثمة أسئلة عديدة كانت البداية لتلك الثورة العلمية التي نعيشها اليوم، والتي نتمثل في : اليوم، والتي نتمثل في :

هل يمكن استخدام الطرق الجينية في التحكم في الميكروبات المرضية ؟

ِ هل يمكننا إعادة تصحيح الاختلال الشفرى في الترتيب النيوتيدي المشكل للطفرات؟

أيمكننا زيادة المناعة الجسمية ضد الميكروبات من خلال التقنيسات الجينية ؟

هل نستطيع تحوير الخلايا الحية لتدمير الفيروسات مـــن خــلال طاقمها الوراثي ؟؟؟

كانت تلك الأسئلة بداية لرحلة بحثية ما زالت مستمرة في العديــــد من معامل "هندسة الجينات" بالدول المتقدمة.

إن العديد من العلماء يعقدون آمالاً عديدة على العلاج بالجينات فى التخلص من الأمراض المستعصية ، والتى يصعب علاجها بالوسائل التقليدية ، لكن ذلك لم يمنع من وجود المنتقدين لهذه التقنيات الطبية الحديثة ، والمتخوفين منها ، والمشككين فى جديتها ، والزاعمين بأن التقنيات خيال علماء ، ولم تحدث على أرض الواقع بعد ، فهل هذه التقنيات خيال علماء ، ولم تحدث على أرض الواقع بعد ، فهل

ذلك ما قصدت إيضاحه في هذا الكتاب ، والذي قسمته إلى ستة فصول ، حيث يتناول الأول منها أهمية الاتساع الفكري المرتبط بالخيال لدى الباحث بالجينات ، بينما يتناول الفصل الثالث استخدام العلاج بالجينات مع أمراض المناعة ، ويعرض الفصل الثالث استخدام العلاج بالجينات من أمراض الدم ، وينتاول الفصل الرابسع استخدام العلاج بالجينات من مرض السكر ، أما الفصل الخامس فيعرض لاستخدام العلاج بالجينات لمرض الفشل الكلوى ، بينما يعرض الفصل السادس لكيفية استخدام العلاج بالجينات لعلاج بالجينات والصلع ، ثم الخاتماة وينتاول الفصل السابع استخدام العلاج بالجينات والصلع ، ثم الخاتماة فالمراجع.

والله الموفق عبدالباسط الجمل

الفصل الأول الواقع والخيال فى العلاج بالجينات

أكان ذلك الأدمي الذي قدر له أن بهيط من الحنة موطن الرغد من العيش حيث لا تعب ولا نصب إلى الأرض حيث يكابد ويعانى من أجل الحياة - أن يخيل إليه حينما واجه بوسائله البدائية الطبيعة القاسية أنه سيتحكم في تلك الطبيعة مستقبلاً ... أنه سيصنع عربة تجر ها الخبول ، ثم در اجة فسيارة تعمل بالديزل فطائرة فمكوك فضياء ، ثم يطمح لأن يغزوا الفضاء فيعمره ويتخذ منه مسكناً وماوى ... أن يتعامل مع الجماد كمجموعة من الجزيئات ، ثم يحلل الجزيئات ليتعامل مع مكوناتها كذرات ذات جسيمات بعضها ثابت ، والآخر متحرك .. لقد عرف الإلكترون ورصد حركته ، واستفاد منه ليفجر ثورة كاملية أصبح لها ثقلها في حياة الإنسان والتي تتمثل في مادته الحية ، تكوينه البيولوجي ، إنها أخطر وأهم ثورة عاشها وسيعيشها الإنسان ، تـــورة مادتا الحياة ، والتي نعني بها ثورة الجينات ، والتي دخلت كل مجال ، حيث نراها في مجال الثروة النباتية متمثلة في عمليات التطعيم الدناوي والإيلاج الجيني لتخرج لنا ثمرة لا هـي بالبرتقـال ولا هـي بالليمون ولا هي باليوسفي بل هي خليط من كل ذلك ، لــنري ثمرة البرتقال في حجم ثمرة البطيخ ، ولنرى حبة القمح في حجم التفاحة ... حقا إنه عالم الجينات الذي يقلب كل الموازين فلا حجوم و لا كتــل و لا صفات ثابتة ، بل الجميع قابل للتغير والتعديل والحذف والإضافة.

أكان فى حلم ذلك الإنسان يوما أن يطمح لإنتاج نبــات يمكــن أن يزرعه فى بيئة شديدة الملوحة لينمو ويزهر ويثمر ، أو إنتـــاج نبـــات يمكنه أن يقاوم الجفاف ... أكان فى خياله يوماً أنه يستطيع أن ينتَــــج نباتاً لا هو بالبطاطس ، ولا هو بالطماطم ، بل هو بطاطم ، لأنه خليـط بين الاثنين.

أما فى مجال الثورة الحيوانية ، فقد حقق الإنسان من خلال هندسة الجينات كثيراً مما كان يعتبره أسلافنا – إن كان قد خطر لهم ذلك – ضرباً من الخيال الشاسع.

حيث تمكنا من إحداث ارتداد جينى ليعيد الطاقم الورائسى من الوضع المتخصص إلى الوضع غير المتخصص ، والذى يسمح لنا بإجراء التكاثر من خلية جسدية ، وليس من خلال خلية مشيجية فيما يعرف بتقنيات الاستساخ الحيوى ، لقد أن لنا فى ظل التقدم الهائل أن نستغنى عن المساحات الشاسعة الضرورية لإقامة المصانع الدوائية ، لأننا سنجعل من الغدد الثديية للحيوانات مصانع دوائية متحركة من خلال عمليات التحوير والإيلاج الجينى ... إننا أمام غير سيتحول فيك السائل اللبنى إلى سائل ذهبى ، أعنى بذلك ارتفاع ثمنه ، بال ربما يفوق الذهب ، لأننا سنتعامل مع لبن يحتوى مع مكوناته الدهنية البروتينية والأملاح والفيتامينات والصبغات والإنسولين والإنترفيرون ومضادات السرغان والمضادات الفيروسية ، وغير ذلك من الأدوية.

لقد عجزنا كثيراً في التعامل الإيجابي مع الملوثات البينية ، والتسى تشكل خطراً كبيراً على حياتنا ، لكن تقنية الجينات أوجدت فينا أمالاً جديداً في أنفسنا لإيجاد بيئة خالية من الملوثات.

إنه بإمكاننا أن نحور الطاقم الوراثي لبعض البكتيريا لتتحول إلسى كائن حى كانس للنفط العائم على سطح المياه ، والذى نتج من غسرق الحاويات البترولية العملاقة ، كما يمكن تحوير بعض البكتيريا جينيساً لتحليل المخلفات الراسبة في مواسير الصرف الصحصى ممسا يجعلنا نستغنى عن تكأليف الصيانة المتكررة والعالية النفقات.

إن ثمة أبحاث تجرى لإنتاج بكتيريا محورة وراثياً لإفراز مواد كيماوية لاحمة لطبقة الأوزون ، والتى كان لحدوثها إنعكاسات خطيرة على الحياة على سطح الأرض ، ومن ثم ستحقق لنا جواً خالياً من الأشعة فوق البنفسجية.

تلك هى بعضاً من محاور هندسة الجينات ، والتى تمثل لغة القرن القادم ، لكن أهم تلك المحاور التطبيقية هى ثورة العلاج بالجينات ، والتى ستمثل أخطر ثورة لها انعكاساتها الواضحة على مستقبل الطب فى القرن القادم.

إن مصطلح العلاج بالجينات يعنى استخدام التقنيات الجينية في النواحى العلاجية ، ويتم ذلك من خلال التعامل على مستوى دقيق للغاية ، والذى نعنى به مستوى الجينات ، والدنى يمثل المستوى البيومعلوماتى ، حيث يمثل الجين الجزئ البيولوجى الحامل للمعلومات الوراثية اللازمة لتوجيه مختلف العمليات الحيوية داخل الخلية الحية.

تحتوى نواة الخلية على ملايين التتابعات النيوتيدية المكونة لمائــة ألف جين ، والتي تمثل المخزن الوراثي للخلية ، ورغم تشــابه البنيــة

التركيبية للجين ، والتى نعنى بها " الترتيب النيوتيدى فسى الستركيب الدناوى (١) ، لكنها مختلفة فى سلسلة الترتيب النيوتيدى، والذى يحكمه ترتيب القواعد الآزوتية المكونة النيوتيدات. من البديهى أن ننظر إلى المحتوى الجينى داخل الخلية على أنه محتوى متخصص ،حيث يشفر كل جين لتكوين مادة ما داخل الجسم ، أو توجيه عملية حيوية معينة ، فالجينات التى تشفر لتكوين الإنسولين غير الجينات التى تشفر لتكويس البروجسترون غير الجينات التى تشفر التكوين التيسات التى تشفر التكوين التيسات التى تشفر التكوين الترشيح الكلوى غير الجينات التى تشفر توجه عمليات الترشيح الكلوى غير الجينات التي توجه عمليات الترشيح الكلوى غير الجينات التي توجه عمليات الترشيح الكلوى غير الجينات التي توجه عمليات التحويل السموم.

لذلك يمكننا القول أن وراء كل عملية حيوية تتم داخـــل الخلايــا الحية أو مادة ما تتكون طاقم متخصص ونشيط جداً من الجينات ، لكـن ذلك لا يعنى وجود تشابه خلوى فى الأداء الوظيفى ، بمعنى أن خلايــا البنكرياس مثل خلايا الكبد مثل خلايا المخ فى أدائها لوظائفــها ،فــهذا مستحيل ، حيث يحكم ذلك التصنيف التشــريحى للأنسـجة ، والــذى يرتكز على الاختلاف فى المحتوى الجيني الذى يختلـف مــن خليـة لأخرى، ويتوقف ذلك على :

١- نوع الخلية

٢- التخصص الوظيفي للخلية

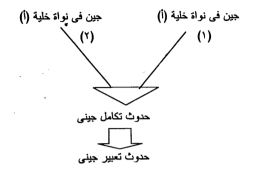
<sup>(</sup>۱) التركيب الدناوى : التركيب الدناوى الوراثي D.N.A

من ذلك يمكننا القول: وراء كل هرمون جين ، ووراء كل إنزيــم جين ووراء كل مكون حيوى جين ، ووراء كل عملية حيوية جيـــن ، وعندما نذكر كلمة جين ، فإننا لا نعنى بالتحديد جيناً واحداً ، بل نعنـــى وجود تحكم جينى في كل ما سبق أن ذكرناه.

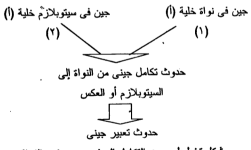
قد يشفر لعمليات التحكم والتوجيه الجينى جين واحد ، وقد يشفر لها مجموعة من الجينات ، والذى يحكم ذلك القدرة التعبيرية للجين ، والتي نعنى بها مدى إمكانية الجين فى التعبير عن نفسه ، وحاجة بعض الجينات لنوع من التكامل لكى تشفر لأداء وظائفها التخصصية.

لا تقتصر عمليات التكامل في التعيير الجيني للوصول إلى تحقيق الأداء الوظيفي المحدد في البرنامج الوراثي للخليسة على الجينسات المكونة للجينوم النووي ، فقد يحدث التكامل بين جين ما في السيتوبلازم (١) ، وليس شرطاً أن يحدث التكامل بين جين في خلية ما ، وجين من نفس جينوم الخلية ، فقد يحدث التكسامل بين جين في خلية ، وجين في خلية أخرى ، ويمكننا التعيير عن ذلك مسن خلال الأشكال التخطيطية التالية :

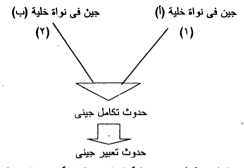
<sup>(</sup>۱) ثبت من خلال الدراسات العديدة وجود بعض الجينات في السيتوبلازم ، والتي تكون مسئولة عن بعض الصفات فيما يعرف بالوراثة السيتوبلازمية



شكل تخطيطى يبين عملية التكاملات الجينية داخل النواة



شكل تخطيطى يبين التكامل الجينى بين جينوم النواة وجينوم السيتوبلارم لنفس الخلية



شكل تخطيطى يبين عملية التكاملات الجينية بين نواتى خليتين عند حدوث خلل فى تركيب الجينات المشفرة لتوجيسه العمليات الحيوية أو تكوين المواد الحيوية "البيولوجية" داخل الجسم ، فإن ذلك يحدث اختلالاً فى عمليات التوجيه والتكوين لمختلف العمليات الحيوية والمواد الحيوية داخل الجسم ، ومن ثم يكن المنشأ المرضى ، والسذى يمكن أن نصنفه إلى :

#### ۱- اعتلال خلوی فصیولوجی:

ينشا هذا النوع من الاعتلال نتيجة لحدوث اختلالات فسيولوجية داخل الجسم ، والتى قد تكون اختلالات هرمونية أو إنزيمية أو ... إلـخ من المواد ذات الأهمية الحيوية داخل الجسم ، ومن أمثلة ذلك مسرض السكر الذى ينشأ نتيجة لحدوث نقص فى هرمون الأنسولين المفرز من خلايا بيتا بجزر لانجرهانز بالبنكرياس ، مما لا يسمح بضبط مستوى

الجلوكوز فى الدم ، كما أن حدوث الجلطات سواء كانت جلطات قلبية حيث تحدث الجلطة داخل الوعاء الدموى المغذى لعضلة القلب ، مما يؤدى إلى حدوث سكتة قلبية ،أو حدوث جلطات مخية نتيجة لتجلط الدم فى الأوعية الدموية المغذية لخلايا مراكز التحكم العصبية فى

يمكننا التدخل في مثل تلك الحالات من خلال استخدام الخلاصات الهرمونية أو المعالجات الكيماوية ، لكن ذلك رغم نجاحه في تقليل درجة الخطورة المرضية إلا أن له سلبياته ، لذا كيان التفكير في استخدام العلاج بالجينات، والذي يهدف إلى أيلاج جينات سليمة داخيل الخلايا المصابة بالاعتلال الفسيولوجي مما يؤدى السي تعبير هذه الجينات عن نفسها ، وإصلاح نظام التشفير لتكوين المركبات الخلوية ، ومن ثم عودة النظام الفسيولوجي للانتظام مرة أخرى.

قد تكون الجينات المشفرة لتكوين المكونات الخلوية الفسيولوجية سليمة لكنها لا تستطيع أن تعبر عن نفسها ، لوجود بروتينات كبيت لا تسمح لها بالتعبير ، حيث تتكون البروتينات الكابتة تحت تشفير جينات أخرى في جينوم الخلية ، ومن ثم لابد من استئصال هذه الجينات ، أو إدخال مواد مثبطة لها في الخلية.

#### ۲- اعتلال خلوی میکروبی:

ينشأ هذا الاعتلال نتيجة للمهاجمة الميكروبــــى للخلايـــا ، والتــــى تختلف وسائلها من ميكروب لأخر ، ويتضح تأثير الميكــــروب علـــــ الجسم إما فى صورة المهاجمة المباشرة للخلايا ، وما يترتب على ذلك من تمزيق الأنسجة والخلايا ، وحدوث عمليات تهتك ميكانيكى داخـــل الجسم ،وحدوث ضعف وهزال نتيجة لمشـــاركة الميكــروب للعــاتل "الإنسان " فى غذاؤه ، أو صورة التأثير السمى للميكروب نتيجــة لمــا يفرزه داخل الخلايا من سموم تضر بالعمليات الحيوية داخل الجسم.

من الوسائل المهمة الاتقاء الخطورة الناتجة عن المهاجمة الميكروبية لخلايا وأنسجة الجسم ، سواء كان تأثيرا ميكانيكيا أو تأثيرا سميا تتشيط المواد المناعية بالجسم ، والمختلة في كرات الدم البيضاء والإفرازات اللمفاوية ... إلخ.

يمكن من خلال استخدام بعض المنشطات المناعية لزيادة القـــدرة الاحتوائية للمواد المناعية لما يمكن أن يهاجم الجسم من ميكروبات.

قد نجد في كثير من الأحيان العديد من الصعوبات عند تعاملنا من خلال المواد المنشطة لمواد المناعة في الجسم ، لذلك كان التفكير فـــى استخدام طرق الإيلاج الجيني في الأطقم الوراثيـــة للخلايــا المولــدة لأجسام المناعة بهدف إيجاد زيادة في القدرة الحقيقية للإفراز المنــاعي في الجسم ، كما يدرس العلماء إمكانية جعل السائل الدمـــوي مجمعــا لمختلف مواد المناعة في الجسم من خلال التحويــر الجينــي لطاقمــه الوراثي ، ومن ثم لم يعد تعاملنا مع الاعتلال الخلوي الميكروبي فـــي الوقت الحاضر كما كان في الماضي.

#### ۳- اعتلال خلوی وراثی :

قد لا ينشأ الاختلال الخلوى من حدوث اعتلال خلوى فسيولوجي أو اعتلال خلوى ميكروبي ، بل قد ينشأ نتيجة لتوارث جينات معيبة نتجت لحدوث طفور في التركيب الكيميائي للجين ، مما يؤثر على تعييره الجيني ، ومن ثم يحدث الاختسلال الخلوى ، ومن أمثلة الأمراض الدالة على ذلك مرض سيولة الدم "الهيموفيليا" ، والصلع . إلخ ولا يجدى التدخل الكيميائي في مثل تلك الحالات إلا والصلع . إلخ ولا يجدى التدخل الكيميائي في مثل تلك الحالات إلا قليلا ، لذلك فإن العلاج بالجينات يمثل الحل العلاجي الأمثل في تلك الحالة ، حيث نلجأ إما لاستئصال الجينات المعيبة ، أو إدخال جينات الحالة من خلال عمليات التطعيم والإيلاج الجيني، مما يسمح بعودة الاتزان في التعيير الجيني القائم ، ويؤدى ذلك في النهاية إلى زوال المرض أو العرض الفسيولوجي السيئ.

إننا أمام تقنيات ستقلب موازيسن الاترزان القاتم في مختلف المجالات، ولاسيما في مجال الأمراض ، حيث أنسا أمام معالجات نتعامل مع أدق مستويات المادة الحية " العوامل الوراثية " (الجينات).. حقا إنه عالم عجيب وبديع ودقيق ، وتقنيات ربما يخيل للإنسان من الأمال المنعقدة على هذه التقنيات في القرن القادم.

إن كثيرا من التساؤلات تدور في أذهان الكثيرين كيف ننقل جين من كائن لكائن آخر ؟

4 £

هل بالفعل يمكن علاج الأمراض المستعصية من خـــلال العــلاج بالجينات

هل نحن قادمون على مستقبل خال من الأمراض ؟

هل كل ما أعلن من تجارب في العلاج الجيني حقيقة أم من نمسج خيال العلماء؟

وإذا كانت تلك الأسئلة تفرض نفسها بقوة ، فإن ســـوالا هامــا يطرح نفسه :

أين الحقيقة والخيال في ثورة العلاج بالجينات ؟

وإننا فى كتابنا ذلك لنؤكد على أن العلاج بالجينات شأنه شأن أى تقنية جينية أخرى مزيج من الخيال والحقيقة ، ونحسن نقصد تماما تقديمنا للخيال على الحقيقة ، وهل كسانت الوراشة فى بدايتها إلا خيالا... سؤالا فرض نفسه على أذهان الكثيرين :

#### كيف تنتقل الصفات الوراثية عبر الأجيال ؟

ورغم أن الجميع تخيلوا وحللوا تخيلاتهم ، لكن مندل وحده الذي استطاع أن ينقل الخيال للواقع ليطلق على ذلك المستول عن نقل الصفات الوراثية عبر الأجيال مصطلح "العامل". تتابعت الدراسات بعد ذلك لنكتشف أن الدنا الوراثي DNA هو المادة الوراثية، لكن ذلك فرض استفهاما آخرا على المراكز البحثية :

مما يتركب الدنا الوراثي ؟

ورغم صعوبة الإجابة على هذا السؤال ، لكن الخيال كان له دوره الهام في الإجابة عليه، ووضع نمذجة صحيحة للدنا الوراثي ، والتسي نجح في وضعها كلا من الباحثين واطسن وكريك ، واللذين كانا يتميزان بخيال خصب وواسع ، لذلك استطاعا أن يضعا نموذجا صحيحا للدنا الوراثي.

ثم أتى ويلموت ليكمل اللقاء المشــيجى "لقــاء الحيــوان المنــوى بالبويضة" الأساس في علم التكاثر؟

إذن ماذا يحدث لو استطعنا أن نحدث هذه الازدواجية ؟

أليست الخلية الجسمية ثنائية العدد الصبغي ؟

إذن يمكن استخدامها لإحداث التكاثر ؟

لكن هل يمكن أن يعترض ذلك مشكلات؟

اتضح من خلال الدراسات العديدة التي أجريت على الخلية الجسمية أن الطاقم الوراثي متخصص ، ومن ثم لابد من كسر حاجز التخصص الجيني له ، ومن ثم نجعل من الخلية الجسدية كما لو كانت خلية جنينية ، وذلك يحدث تتابعا في عمليات التكوين الجنيني ، ويودي في النهاية إلى تكوين كائن حي بطريقة جديدة.

إذن فقد ارتكزت عمليات الاستنساخ الحيوى في كل جزئياتها على الخيال ، والذى أصبح بعد ذلك حقيقة ، مكنتنا من إحداث ثورة في علم التكاثر .

إنها ثورة لها تطبيقاتها العديدة والتي نعنى بها (ثورة الجينات) ، ولا سيما في مجال العلاج بالجينات ، لذلك أردنا أن نجيب على السؤال المطروح:

#### هل العلاج بالجينات حقيقة أم خيال ؟

لقد اتضح مما سبق أن كل تقنية جينية بدأت بخيال لكنها بالدراســة والتجربة أصبحت حقيقة واقعة نعيشها ونتأثر بها.

إذن فالعلاج بالجينات مزيج معقد من الفكر الذى بدأ بخيال خصب للعلماء تحول بالتجربة إلى حقيقة واقعة لها تأثيرها على مستقبل الطب في القرن الحادى والعشرين ، ولا يزال خيال العلماء يحسوى الكشير والكثير من الأفكار التى سنراها يوما واقعا ملموسا له تسأثيره القوى على حياتنا.

٧V

### الفصل الثانى العلاج بالجينات وأمراض الجهاز المناعى

يتواجد بالجسم مكونات دفاعية ضد الميكروب والأجسام الغريبة التى تغزو الجسم ، حيث يعمل بعضها على تدمير الأجسام الغريبة تدميراً تاماً ، أو تكوين أجسام مضادة السموم التى تفرزها تلك الأجسام والمعروفة بالتوكسينات تنتشر المكونات المناعية بمناطق عديدة بالجسم، وتمثل الخلايا اللمفاوية محور الجهاز المناعى بجسم الإنسان ، حيث تقوم هذه الخلايا بإفراز بعض المكونات المناعيسة ذات القدرة على الميكروب ، ويشمل ذلك ما يلى:

#### - نوع الميكروب:

توجد أنواع عديدة من الميكروبات ، فقد تكون فيروس ، والسذى يسبب العديد من الأمراض كمرض الإيدز وتحلل السدم البشرى ، والأنفلوانزا ومرض إيبولا ، وقد يكون بكتيريا كبكتيريا التيفويسد المسببة لمرض التيفويد ، وبكتيريا الشيجلا المسببة لمرض الدوسنتاريا ، وبكتيريا الشيجلا المسببة لمرض الدوسنتاريا ، وبكتيريا الشيجلا المسببة لمرض التيفويد ، وبكتيريا الشيجلا المسببة لمرض التيفويد ، الن

يتحدد بناءً على نوع الميكروب كيفية التعامل معه ، حيث يختلف التعامل المناعى مع الفيروس عن البكتيريا.

يتميز الفيروس بالشراسة في مهاجمة الخلابا ، حيث يمكنه السيطرة على المادة الوراثية الخلية الحية ، وتسخيرها لإنتاج فيروسات جديدة ، كما يمكن الفيروس تغيير شكله الهروب من تعسرف الجهاز المناعى له ، مما يوجد صعوبة في التعامل المناعى مع البكتيريا المرضية عند

غزوها للأنسجة أقل تعقداً مـن التعـامل المنـاعى مـع الفيروسـات المرضية.

#### - شكل الميكروب:

تشمل الرسالة التى تصل للخلاصا اللمفاوية عن الميكروب معلومات مفصلة عن شكل الميكروب ، فمنها العصوى ، ومنها الكروى ، ومنها السبحى ، ومنها السبحى ، ومنها السواوى ، ومنها ذو الشكل السداسى... إلخ ، كما تشمل المعلومات الخاصة بالشكل معلومات عن كون السطح أملس أم خشن ؟

هل يوجد به تحززات أم لا ؟

تمثل تلك المعلومات البصمة المميزة للميكروب ، والتسمى يمكن للإفرازات من خلالها التعرف على الميكروب ، ومهاجمته ومحاولسة تدميره.

تستطيع بعض الكاننات الحية الميكروبية المرضية تغيير شكلها باستمرار ، مما يجعل المواد المناعية تفشل في التعرف على هذه الميكروبات ، مما يتيح للميكروبات المرضية الفرصة في تدمير الأنسجة الحية والقضاء على البنية الخلوية للكائن الحي.

من أمثلة أميكروبات ذات القدرة على تغيير شكلها فيروس الإيدز المسبب لمرض نقص المناعة المكتسبة ،والذى أصبح منتشرا بشكل مرعب فى العديد من مناطق العالم ، حيث يمكن لفيروس الإيدز تغيير شكله وبصمته الشكلية "المورفولوجية" عند كل غزو للخلايسا الحيسة ،

مما يضع الجهاز المناعى فى مشكلة كبرى حيث يعجز عن التعسرف على الشكل الجديد للفيروس ، مما يتيح للفيروس أن يتحسرك بسهولة داخل الخلايا ، ويسيطر على الخلايا اللمفاوية ، ويعمل على تدميرها، والقضاء عليها ، مما يهدد حياة الكائن الحى حيث يجعسل ذلك مسن الكائن الحى فريسة سهلة سائغة لكل الميكروبات التى يمكن أن تهاجمه بعد ذلك.

#### - مكان تواجد الميكروب

يختلف التعامل مع الميكروب باختلاف الموقع الذى يتواجد فيه الميكروب ، فالتعامل المناعى مع الفيروسات التسى تصيب الكبد ، وتسبب تليفه يختلف عن التعامل المناعى مع الفيروس السذى يصيب الدم "إيبولا" ويسبب تحلله ، يختلف عن التعامل مع البكتيريا المسسببة لقرحة المعدة ، يختلف عن فيروس الإيسدز السذى يصيب الخلايا اللمفاوية حيث يدمرها ويسبب لها سرطان الخلايا اللمفاوية.

يترتب على مكان تواجد الميكروب توزيع التركيزات المناعيـــة ، حيث يمكن أن تسبب الإفرازات المناعية العالية التركيز أضراراً بليغــة لبعض الأعضاء ذات الوضع الحساس فى الجســـم البشــرى ، الكبــد والقلب والرئة والكلى.

يتم بناء على معرفة مكان تواجد الميكروب الغازى للجسم توجيه الإفرازات المناعية لهذا المكان، ويتحدد ذلك طبقاً لعوامل عديدة مسن

أهمها وسائل نقل هذه الإفرازات من مكان تكوينها لمكان تأثيرها حيث يتواجد الميكروب.

#### - الكثافة الميكروبية الغازية :

تختلف المؤكروبات بعضها البعض في كمية تواجدها فسى البنية الخلوية المتمثلة في الخلية ، كما تختلف من نسيج لأخر ، ويتوقف بناء على ذلك كمية التركيزات المناعية اللازمة لاحتواء القدرة الهجومية للميكروبات الغازية للجسم.

تتواجد علاقة عكسية بين درجة تسأثير الإفسرازات المناعية ، والكثافة الميكروبية ، حيث يقل تأثير الإفرازات المناعية مسع زيادة الكثافة الميكروبية ، وذلك لقلة الكمية المؤثرة على كل ميكروب علسى حدة ، ومن ثم فالقوة التدميرية المناعيسة للإفسرازات المناعيسة يتسم توزيعها على كمية كبيرة من الميكروبات ، مما يقلل من تأثيرها.

يمكن التعبير عن هذه العلاقة كما يلى:

القوة التدميرية المناعية x الكثافة الميكروبية

حيث تعنى القوة التدميرية المناعية فى هذه الحالة القوة التدميريسة الكلية للإفرازات المناعية ، بينمسا تمثل الكثافة الميكروبيسة عدد الميكروبات الموجودة فى (١سم ً) من النسيج الحى.

# - درجة التاثيراليكروبي:

قد يتواجد ميكروب بعدد قليل جداً ، لكسن تساثيره يفوق تساثير ميكروب آخر يتواجد بكثافة ميكروبية أعلى منه ، ويرجع ذلك لقوة التأثير البيولوجى الميكروبية ، والتى نتمثل فى مسدى تساثير وتساثر الميكروب فى الوسط الحى الذى يتواجد فيه مسن الفيروسسات شديدة التأثير فى الانسجة الحية ، حتى لو تواجدت بكميات قليلسة كفيروس الإيدز (HIV) والفيروسسات الكبديسة أ (A) ، ب (B) ، س (C) ،

يختلف التعامل المناعى مع تلك الفيروسات عن التعامل المنساعى مع بعض الفيروسات ذات درجة التأثير القليلة ، فالطاقة المبذولة فــــى الاحتواء المناعى لفيروس الإنفلوانزا أقل بكثير من الطاقة المبذولة فـــى الاحتواء المناعى لفيروس الإيدز ، وغيره من الفيروسات الخطيرة.

لا تتم المهاجمة المناعية للإفرازات المناعية اللمفاوية مرةً أخــرى،
 لكن ذلك يتم في خطوات متعددة منها:

## - الارتباط الجزئى بالميكروب

تصل بعض الإفسرازات المناعية اللمفاوية لمكان الإصابة الميكروبية ، حيث ترتبط بالميكروب لتحديد الإمكانيات الوظيفية للميكروب ، ومدى قدرته على مقاومة تأثير الإفرازات المناعية.

# - المعلجمة الكلية للإفرازات المناعية

يتم فى هذه الخطوة حدوث هجوم مناعى شرس مـــن الإفـــر ازات المناعية على الميكروبات الغازية لاحتوائها وتدمير هـــــا قبـــل اتســـاع المساحة التدميرية الميكروبية.

لا يقتصر الجهاز المناعى على الخلايا اللمفاوية فقط ، بل يكون لكرات الدم البيضاء دوراً هاماً فى العمليات المناعية داخل الجسم حيث تتميز تلك الكرات بقدرتها الالتهامية العالية للميكروبات التسى تدخل المسار الدموى ، وذلك من خلال الخاصيسة الأميبية التسى تتميز بهاالكرات ، والتى تمكنها من احتواء الميكروبات والإحاطة بها والتهامها وتدميرها.

من المكونات المناعية الأخرى السائل العرقى الذى يحتوى على العديد من المواد الكيماوية ذات التأثير الكبير على التواجيد والتأثير والانتشار الميكروبي ، حيث يغير العسرق من الأس الهيدروجيني للوسط الذى يعيش فيه الميكروب ، مما يؤثر في تواجده ، فمعظم الميكروبات تعيش في أس هيدروجيني متعادل ، والدى تكون فيه درجة الأس الهيدروجيني تساوى (٧) بينما يعمل السائل العرقى على تقليل درجة الأس الهيدروجيني حيث يميل الوسط للحموضة، مما يؤثر على التواجد الميكروبي.

يتحكم فى تكوين المواد المناعية السابقة الطاقم الورائسى ، حيث يكون الطاقم الوراثي مسئولا تماما عن عمليات التكوين لكل المواد

المناعية ، وتوجيه تلك المواد لأداء عمليات الاحتـواء الميكروبــى المتخصصة فيها.

يتميز التحكم الجينى فى المكونات المناعية السابقة بـــالتخصص ، حيث تختلف الجينات المشفرة لتكوين الخلايا اللمفاوية عـــن الجينات المشفرة لتكوين كرات الدم البيضاء ، عن الجينات المشـــفرة لتكويــن السوائل العرقية.

لقد كنا نجهل فى الماضى الأسباب الحقيقية الكامنة وراء عمليات الضعف المناعى ، لكن مع التقدم السريع فى التقنيات الجينية ، بدأنا نكشف تلك الأسباب ، والتى تتمثل فى ضعف القدرة التعبيرية الجينية للجينات ، مما يخفض درجة التعبير الجينى لتلك الجينات، ويودى ذلك لخفض المكونات المناعية التى تتكون تحت تشفير تلك الجينات.

تمثل أمراض الجهاز المناعى أمراضاً شديدة الخطورة على حياة الكائن الحى ، ولاسيما الإنسان ، وقد كانت تلك الأمراض تمثل أمراضاً مستعصية فى الماضى ، حيث كانت المعالجات الكيميائية تعجز عن معالجة الإصابات المناعية ، لكن مع تقدم التقنيات الجينية بدأنا نكتشف طرقاً جديدة لعلاج الإصابات المناعية ، والتى كان علاجها مستعصياً قبل ذلك ، ومن تلك المعالجات الجينية المناعية ما

\*

## - التطعيم بالجينات المناعية الفائقة :

تتميز بعض الكائنات الحية بجهاز مناعى فـــائق الكفــاءة ، ممـــا يمكنها من المقاومة العالية للغزو الميكروبي.

يتحكم فى التشفير لتكوين المواد المناعية فائقة الكفاءة جينات فائقة ا التعبير الوراثي ، مما يؤدى لرفع درجة الاحتواء الميكروبي.

تجرى العديد من الدراسات فى العديد من المراكدر البحثية المتخصصة فى جينوميا المناعة (التقنية التى تبحث فى استخدام الجينات فى علاج الإصابات المناعية) ، وذلك بهدف خرطنة الجينات المناعية الفائقة ، وعزلها وتحليلها كيميائياً ، ودراسة كيفية تعبيرها الوراثى.

يعقد العلماء آمالاً عديدة على إمكانية نقل هذه الجينات ، وتطعيمها في جينوم الخلايا المكونة للأنسجة المعطوبة ميكروبياً لضعف جهازها المناعى ، حيث تتيح هذه الجينات إمكانيات مناعية فائقة المستوى للأنسجة المعطوبة ، مما يجعلها أكثر مقاومة للهجرم الميكروبي.

من المحاذير التى يخشى منها فى تلك التقنية احتمالية التعبير المفرط للجينات المناعية فأنقة المستوى داخل الخلايا التى أولجت داخلها ، مما يودى لمهاجمة الإفرازات المناعية للخلايا والأنسجة السليمة ، بدلاً من مهاجمتها للغزو الميكروبي.

يدرس العلماء إمكانية استخدام منظمات للتعبير الجينسى تسمح بالتعبير الجينى في حدود معينة ، بحيث لا يتجاوز هذا التعبسير نقطــة

محددة ، ورغم أن ذلك ما زال فى طـــور الاقــتراح ، لكــن توجــد مؤشرات جادة لاخضاع ذلك للتجارب ، وتحقيق نتائج طيبة من خــلال ذلك.

## - تطعيم الجينات المناعية الفائقة في جينوم الدم:

يحمل السائل الدموى للخلاب الغذاء والأكسجين اللازمين لاستمرار حياة تلك الخلايا ، حيث تستخدم هذه الخلايا الأكسجين في حرق المواد الغذائية للحصول على الطاقة اللازمة لاستمرار الحياة ، كما يحمل السائل الدموى أيضاً نواتج التمثيل الغذائي للخلاب لتخرج عن طريق أعضاء الإخراج المتخصصة في الجسم.

ومن ثم يمثل السائل الدموى الممرر أو القناة المغذية للخلايا والمخلصة لها من التراكمات التالفة ، وإلا لو بقيت ستسبب تسمماً خطيراً بجسم الكائن الحي.

لا يعتبر السائل الدموى القناة الوحيدة لمرور الغذاء والأكسبين والفضلات فقط ، بل تمر من خلاله الميكروبات المرضية ، والتسى تحدث اختلالاً في العمليات الحيوية داخل الخلية.

يمثل السائل الدموى ممراً ذو كثافة ميكروبية عالية ، ولذلك زود بمكون مناعى خاص به يتمثل فى كرات السدم البيضاء ذات القدرة الالتهامية الميكروبية العالية من خلال الخاصية الأميبية ، كما يمثل الدم ممراً لوصول الإفرازات المناعية الأخرى للمناطق المعطوبة من الجسم.

يمكن من خلال التحكم فى المواد المناعية الموجودة بالدم خفسض الكثافة الميكروبية المتواجدة به ، مما يقلل من خطر الإصابة "محتملة، حيث توجد علاقة عكسية - كما سبق أن أوضحنا – بين درجة الكثافة الميكروبية ، ودرجة تركيز المواد المناعية.

لقد كان السؤال الذي يطرح نفسه مراراً على علماء وباحثى جينوميا المناعة.

كيف يمكن تحقيق الزيادة المناعية ورفع درجة نشاطها في السللل المنوى

استغرقت الإجابة على ذلك التساؤل سنوات عديدة من الجهد البحثي والمعملى ، حيث تتميز العلاقات الجينية الخاصة بالتعبير الجينى للجينات المناعية بالتعقد الشديد في إظهار خصائصها الوظيفية. بعد ذلك الجهد الطويل استطاع فريق بحثي بإنجلترا من تطعيم الجينوم الدموى بجينات مناعية فائقة مع وجود منظمات جينية تحكم القدرة التعبيرية لهذه الجينات داخل جينوم الدم ، وتمثل تلك الجينات وسلامات منبط التعبير الجينى منعاً من حدوث كارثة جينيسة داخل الجينوم الدموى.

توفر هذه التقنية وسائل احتواء مناعى مبكر للميكروبات التى تسلك الممر الدموى للوصول إلى الخلايا السهدف المتخصصة فى غزوها ، والتى تعتبر عوائلها فى الأنسجة الحية.

ستفيدنا هذه التقنية كثيراً في تطبيق المحاصرة المناعبة الشاملة للفيروسات الخطيرة المدمرة ، وبخاصة فيروس الإيدز (هـ / أ / ف) "HIV" المسبب لمرض الإيدز (مرض نقص المناعـة المكتسـب) ، والفيروسات الكبدية بمختلف أنواعها ، وفيروس ايبـولا ، والفـيروس الحليمي البشرى المسبب لمرض السرطان ، وبكتيريا التعرج المعـدى المسببة لسرطان المعدة وتقرحها.

# - استخدام جيئات التضليل الميكروبي:

ينتقل الميكروب لخلايا الكائن الحى من خلال الوسط المحيط المليء بالكثافة الميكروبية العالية ، حيث تحدث الإصابة الميكروبيسة للأفراد الأصحاء من خلال تواجدهم فى وسط ملوث بالميكروبات ، أو انتقال الميكروبات إليهم من خلال بعض الوسائل الخاصة بالأفراد المرضى ، ومن أمثلة تلك الوسائل التعرض لرذاذ المرضى سواء عبر الأنف أو الفم الحامل للميكروبات المرضية ، أو استعمال أدوات الأشخاص المرضى كأدوات الطعام ، أو أدوات التجفيف "محرمة". البخ.

لا يصل الميكروب عند اختراقه للجسم إلى مكان استقراره النهائى المتمثل فى الخلايا الهدف التى يغزوها بقصد الحياة داخلها إما لفسترة قصيرة ، ويعتبر الكانن الحى فى هذه الحالة وسلطا ، حيث يعتسبر كقنطرة يصل من خلالها الميكروب إلى الكائن الحى الذى يمثل موطلين

الاستقرار بالنسبة له ، وقد يمثل الكانن الحى الذى يغـــزوه الميكـــروب فى البداية موطن الاستقرار الميكروبى النهائى.

يمر المبكروب حتى يصل للخلايا الهدف بالعديد مسن المصرات والقنوات الجسمية ، والتى تمثل السائل الدموى محورا أساسيا لانتقالها، ثم يتم الانتقال بعد ذلك عبر الخلايا والأنسجة المختلفة ، كالخلايا المبطنة القناة الهضمية ، أو الخلايا المبطنة للقنوات والمسالك التنفسية، لتصل إلى موضع التوطن الخلوى النهائى لها ، والمتمثل فى الخلايا المستهدفة من عملية الغزو الميكروبي.

يتحكم فى توجيه الميكروب عبر الطرق والقنوات الخلوية ليصل إلى الخلايا الهدف جينات محددة فى الطاقم الوراثى له ، حيث تشلفر هذه الجينات لتكوين مواد كيميائية تمثل دليل التعرف الحقيقى للميكروب على طريقة دخوله ووصول للخلايا الهدف.

ما زالت دراسة الميكانيكية التى تقوم بـــها الأدلـــة الكيموحيويـــة الميكروبية للميكروب فى عمليات الإرشاد والتوجيه داخل الخلايا قيــــد الدراسة البحثية والمعملية.

لقد كان اقتراح العلماء منذ فترة ليست بالقصيرة تثبي للتعبير التعبير الجينى للجينات المشفرة لتكوين الأدلة الإرشادية الميكروبية ، ومن شم يفشل الميكروب في الوصول إلى هدفه ، ويضل طريقه داخل الخلايا والأنسجة ، لكن بعد نجاح العلماء في خرطنة وعزل وتحليل الجينات المشفرة أصبح التعامل مع الجينات المناعية واللعب في محتواها

الدناوى أمرا ممكنا ، حيث يمكن من خلال إيلاج جينات معينة للجينوم الدموى بحيث تعبر عن نفسها عند دخول الميكروب للسائل الدموى ، حيث تشفر هذه الجينات لتكوين مواد كيميائية يمكن أن ترتبط بالتسلسل النيوتيدى والبنى الجزيئية للجينات ، مما يثبط تعبيرها الجينى ، ويؤشر على العمليات التشفيرية لها.

إن معنى توقف التشفير الجينى للجينات المشفرة لتكـــون المــواد الإرشادية الميكروبية ، حدوث تضليل فى خط الســـير الميكروبـــى ، وإخلال الساعة التوجيهية له ، لحدوث اختلال فى النظـــام البيولوجـــى الحاكم والضابط لها.

يؤدى ذلك لعدم وصول الميكروب إلى الخلايا السهدف ، وذلك لغياب المواد الإرشادية التى تقوده للتموضع فى البنية الخلوية المحددة له وفق التخصص العائلي الخاص به.

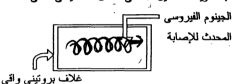
لاشك أن جينات التضليل الميكروبي ستوفر لذا وســــانل مناعيـــة جديدة ، ستمكننا من مقاومة حدوث العديد من الأمراض مبكرا ، ممــــا يبشر بانخفاض استخدام المعالجات الميكروبية للخلايا الهدف.

العلاج بالجينات ومرض الإيدز

يسبب مرض الإيدز نوع من الفيروسات يطلق عليه الفيروس يسبب مرض الإيدز نوع من الفيروسان عطاء بروتينه يمثل (هـ / أ / ف) "H.I.V" والذي يتكون من غطاء بروتينه يمثل الطبقة الحامية للتركيب الداخلي الفيروسي، والمساعد في عمليهات الإصابة عند حدوثها ، ثم الجزء الكامن داخل هذا الغلاف الهروتيني ،

٤٣.

والذى نعنى به المادة الوراثية المحتوية على الطاقم الورائسي الممثل لجينوم فيروس نقص المناعة المكتسب "الإيدز" ، وهو الجزء المحدث للإصابة ، ويمكننا تمثيل ذلك في الشكل التخطيطي التالي :



عامل مساعد في عمليات الإصابة

يتبع فيروس الإيدز (فيروس نقص المناعة المكتسب) الفيروســات، وهو من الفيروسات الخطيرة شديدة الفتك بالأنسجة والخلايا الحية.

ينتقل فيروس الإيدز من شخص لشخص آخر من خلال السوائل الدموية ، ويتمثل ذلك في استخدام حقن ملوثة بدم مريض ، أو نقل دم ملوث بفيروس الإيدز من شخص مصاب لشخص سليم ، أو انتقال ملوث بفيروس الإيدز من شخص مصاب لشخص سليم ، أو انتقال الفيروس من خلال الاتصال الجنسي ، لا ينتقل فيروس الإيدز عبر الرذاذ الأنفى ، أو من خلال اللعاب أو استعمال أدوات الغير ، ويمشل ذلك رحمة ولطفا من الله بعباده ، حيث يمثل ذلك من وجهسة النظر العلمية تضييقا لمساحة الانتشار المرضى لفيروس الإيدز ، فلو كان العلمية تضييقا لمساحة الانتشار المرضى لفيروس الإيدز ، فلو كان الميكروبي كاستعمال الأدوات العادية كالفوط والأكواب والملاعق ، والملاعدة التنميرية لفيروس

الإيدز ، ولبلغ معدل الإصابة أضعاف الأعداد الموجودة حاليا على مستوى العالم.

## • نشاة مرض الإيدز:

إن ثمة أسئلة كانت تفرض نفسها على المساحة البحثية منذ أن بدأ رصد حالات الإصابة بمرض الإيدز :

كيف نشأ فيروس الإيدز ؟

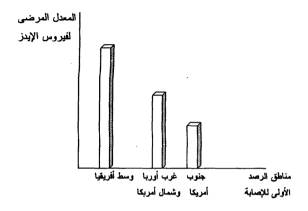
ما هو التاريخ التطورى له ؟

هل كان موجودا لكنه لم يكن معروف ؟

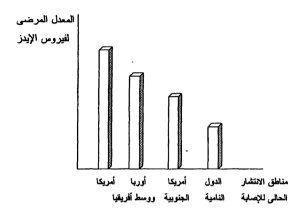
أم أنه كان موجودا لكنه كامن ؟

هل يمثل فيروس الإيدز نشأة فيروسية جديدة لفيروس جديد ؟ أم أنه انتقل من حيوان ما للإنسان ؟

لقد احتاج الإجابة على هذا التساؤلات مجهود بحثى كبير اشترك فيه العديد من الباحثين في العديد من الدول المتقدمة ، وقد أجريت تلك الأبحاث على عينات بحثية في أماكن مختلفة شملت أوربا ، وأمريكا الشمالية وأمريكا الجنوبية ووسط أفريقيا ، وحالات قليلة مسن منساطق عديدة في العالم ، حيث تمثل تلك العينات توزيعا صحيحا للكثافة المرضية لفيروس الإيدز كما يتضح من منحنى الانتشار الفيروسي لمرض الإيدز في الأعوام الأولى لانتشار الفيروس :



حدثت تغيرات فى هذا المنحنى الخاص بالانتشار الغيروسى لغيروس الإيدز فى الوقت الحالى ، ويرجع حدوث ذلك لاستحداث وسائل عدوى جديدة من خلال التقنيات الحديثة غير المرتبطة بالقيم الخلقية ، كالوسائل الجديدة لتتاول المخدرات ، وحالات التفكك الأسوى التى تعانى منها الدول المتقدمة ، مما يؤدى لرفع معدلات الاتصال الجنسى غير المشروع فى تلك الدول ، ويمكن إيضاح هذا المنحنى كما يلى :



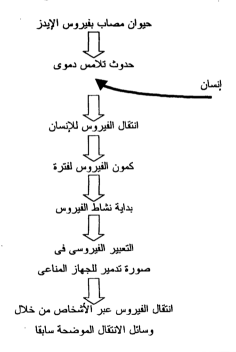
من النظريات المفسرة لنشأة فيروس الإيدز ما يلى :

# - نظرية الانتقال غير الحيوى

تفترض هذه النظرية أن فيروس الإيدز (HIV) قــد انتقــل مــن كاننات حية حيوانية كان كامنا بها إلى أن أتيحت له الفرصة النشـــاط، فأصبح معبرا عن خصائصه المرضية.

تمت عملية الانتقال من خلال التلامس الدموى بين دم الحيوان الحامل للفيروس ، والإنسان ، ومن المرجح أن عمليات الانتقال الأولى قد تمت فى أواسط أفريقيا ، ثم انتشرت بعد ذلك لتصل السبى أمريكا الجنوبية ، ثم أمريكا الشمالية مكونة ما يعرف بدول المحور الإيدزى. استعانت هذه النظرية لإثبات صحة فرضها على تحليل العينات الحيسة

الموجودة لبعض الحيوانات القديمة ، والتي ما زالت أسلافها تعيش لليوم ، حيث وجد بها فيروس الإيدز ، مما يعطى احتمالا لحدوث الانتقال الفيروسي من الحيوان للإنسان مسببا تدمير جهازه المناعى وتركه ضحية للميكروبات الأخرى ، ويمكن إيضاح طريقة الانتقال في



# - نظرية التخليق غير الارضى:

تفترض هذه النظرية أن فيروس الإيدز قد نشا وتكون ، وتسم تخليقه الحيوى في ظروف غير أرضية ، ثم انتقل من مكان تكونه عبر الفضاء منتشرا حتى وصل إلى الأرض ، وقد كانت المشكلة الأساسية التى واجهته هي مشكلة التأقلم مع الظروف البيئية الأرضية الصعبة ، لكنه مع التعايش مع الظروف الجديدة التي طرأت عليه بدأ التأقلم مسع الظروف الأرضية ، مما أعطى له فرصة الاستمرار وإنتاج أجيال جديدة تستطيع مقاومة الظروف غير المناسبة ، بل وإصابية عناصر المناظومة الحياتية بالتدمير المناعى مسببا لها مرض نقصص المناعية المكتسب "الإيدز".

تجرى دراسات عديدة لإثبات تكون فيروس الإيدز في طروف غير أرضية ، وذلك من خلال محاولة التخليق الحيوى لفيروس ايدن كامل حيث سيثبت الفشل في عملية التخليق تكون فيروس الإيدز في ظروف غير أرضية ، بينما سيثبت نجاح عملية التخليق نشأة فيروس الإيدز وتكونه في ظل الظروف الأرضية ، وستتضح نتائج تلك التجارب مستقيلا.

يتميز فيروس الإيدز بقدرته العالية على الكمون لفترات طويلة قـد تصل إلى عشرات السنين ، مما يعطيه قدرة عاليـــة علـــى الاحتفــاظ بإمكانية إحداثه للعدوى في أى وقت ، كما يزيد من درجة خطورتـــه ، ويجعل التعامل معه صعبا ، فكمون الفيروس يفدنا في التعــرف علــــى الأعراض الظاهرية الممكن توافرها ، والدالة على حـــدوث الإصابــة بفيروس الإيدز.

بعد نجاح الدراسات التى أجريت لفهم ميكانيكية الإصابة وآثار ها والأعراض الناتجة عنها ، اتجهت الدراسات لتحديد وسائل الوقاية والعلاج من الإصابات الفيروسية لفيروس الإيدر ، ومن الوسائل الوقائية ما يلى :

## - الالتزام بالقيم الخلقية :

يمثل الاتصال الجنسى أحد أخطر وأكثر وسائل الانتقال لفيروس الإيدز ، وتزداد درجات الخطورة من الانتقال الفيروسى عنصد تعدد حالات الاتصال الجنسى للشخص الواحد ، ويتم ذلك من خلال الاتصال الجنسى غير المشروع ، مما يرفع من درجة الاحتمال للتعرض للإصابة بفيروس الإيدز. لذلك فإن الالتزام بسالقيم الروحية والأخلاقية ، والبعد عن الرذيلة والفحشاء يجعل الإنسان في أمان من التعرض للإصابة بالخطر المدمر لفيروس الإيدز.

# - عدم استخدام حقن ملوثة بالدم:

يكثر فى العديد من الدول النامية عدم توافسر الوعسى الصحسى اللازم، مما يجعل من سلوك الشخص أداة تدميرية لحياته ، ومن أمثلة ذلك استخدام الحقن الملوثة بدماء المرضى لأكثر من شخص ، وتعتبر

٥.

أحد وسائل الانتقال لفيروس الإيدز ، لذلك يجب استخدام الحقنة مــــرة واحدة فقط ، وعدم استخدامها لأكثر من شخص.

# - إجراء تحاليل ما قبل الزواج :

يجب قبل إتمام النزاوج أن يقوم كلا من الزوج والزوجة بساجراء تحليلات خاصة بالسائل الدموى لمعرفة تواجد فيروس الإيدر من عدمه ، وذلك منعا من الأخطار المترتبة على زواج أحد طرفيه المصاب بمرض الإيدز ، مما يدمر حياة الشخص الآخر ، والأجيال التالية بعد ذلك.

توجد وسائل معالجة عديدة لمرض الإيدز ، لكن جميعها لم تنبست الفاعلية الكافية حتى الآن ، وذلك للقدرات المناعية التسى يتمتسع بسها فيروس الإيدز ، والتي تمكنه من مقاومة المواد الكيماوية العلاجيسة ، كما يعمل تحول الفيروس من الحالة الحية داخل الخلية إلى الحالة غير الحية خارج الخلية على إعاقة التجارب التي تهدف للتعسامل المباشسر معه.

تعتمد المعالجات التقليدية لمرض الإيدز علــــــى اســـتخدام مـــواد كيماوية لتقوية الجهاز المناعى ، مما يمكن الإفرازات المناعيـــة علــــى زيادة محاصرتها للفيروس ، ويؤدى ذلك لتقليل درجة خطورته.

مع التقدم السريع التقنيات الجينية بدأت تظهر وسائل جديدة كمعالجات غير تقليدية لمرض الإيدز، مما يبشر بأمال كبيرة التحقيدق

نوعا من التقدم العلاجي ، ويجعلنا نطمح ليوم يمكننا فيه التحكم في فيروس الإبدز.

تعتمد هذه التقنيات على استخدام وتوظيف الطاقم الوراثي لفيروس الإيدز الإضعاف ومحاربة الفيروس ، ويتم ذلك أو لا بدر اسمة وتحلك الحينات المكونة لحينوم الفيروس والأداء الوظيفي والتعبيري لهذه الحينات ، وكيفية تحكمها في العمليات الحيوية داخل البنيان الفير وسي، وبخاصة عمليات الإصابة ، ثم استخدام ذلك للتاثير على حيوية الفيروس.

من التقنيات الجينية المقترحة للتعامل مع فيروس الإيدز ما يلى :

# - استخدام تقنية حينات التبلر الفيروسي:

يمتلك الفيروس – كما سبق أوضحنا – خاصية التحول من الحالــة الحية داخل الخلية إلى الحالة غير الحية المتمثلة في البللورات خارج الخلية ، مما يزيد من صعوبة التعامل معه.

لقد تركزت الدراسات لفترة كبيرة على دراسة الأسسس العلمية لعملية التحول الفير وسي من الحياة إلى اللاحياة ، وقد كان ذلك بدايـــة في شكل تصور تم إخضاعه للتجربة المعملية ، وقد تمثل هذا التصور في محموعة من الأسئلة:

> ما الذي يوجه عملية التحول الفيروسي ؟ كيف تتم عملية التحول ؟ هل يمكن التحكم في عملية التحول ؟

بعد إجراء العديد من الدراسات اتضح أن عمليات التحول بعض الجينات الموجودة في الجينوم الفيروسي البسيط ، والمتمثل فـــي الشريط الدناوي المغطى بالغطاء البروتيني.

يؤدى تعبير تلك الجينات لتحول الفير وشات من الحالة الحية السي الحالة البللورية ، مما يتبح لنا استخدام هذه الحقيقة كأداة للتحكيم فــــ الحالة التي يوجد عليها الفيروس داخل الخلية.

تحدد الحالة القير وسية داخل الخلية مدى إمكانية وقدرة الفيروس على إحداث الإصابة ، حيث يمار س الغير وس نشاطه في الحالة الحيــة فقط داخل الخلية ، بينما يتوقف هذا النشاط عند تحول الفيروس من الحالة الحبة الى غير الحبة "الحالة البللورية".

تتواجد الجينات المسئولة عن التبار الفيروسي في جينوم الفيروس، ويؤدى تعبيرها الجيني إلى التعبير عن خصائصها الوظيفية ، مما يؤدى لإتمام عملية التحول.

يدرس العلماء إمكانية عزل هذه الجينات من الجينوم الفير وسمى ، وتطعيمها في جينوم الخلية ، وتوفير البيئة الجينية التـــي تســمح لــها بالتعبير الوراثي.

سيفيدنا ذلك في بر مجة الخلية ور اثبًا لكــــ تصبح مبلــرة لأي فيروسات تدخل داخلها ، مما يتيح لنا إجبار الفيروس على البقاء عليي حالته البللورية داخل الخلية الحية ، والتي يكون في الحالــة الطبيعيــة

متواجدا بداخلها فى الحالة الحية مما يؤدى لإعدام نشاطه وقدرته على تدمير الجهاز المناعى الذى يقى الجسم من الأخطار الميكروبية المحتملة.

# - كشف التشفير البروتيني :

يتحكم الطاقم الوراثى الفيروسى فى تكوين البروتين المسئول عــن إظهار الخواص المميزة لفيروس الإيدز يتكون بروتين الفيروس تحـــت تشفير جينى يمثل الكود المميز لفيروس الإيدز.

يستخدم هذا الكود في إمكانية التدمير الحيوى لفييروس الإيدد ، حيث سيمكننا ذلك من إيجاد وسائل فعالة لعلاج مرض الإيدز.

# التهاب الكبد الوبائي الفيروسي.

يعتبر الكبد من الأعضاء الهامة فى الجسم البشرى ، حيث يقـــوم بالعديد من الوظائف المهمة ، والتى يصعب على الجسم الاستغناء عــن أى منها.

يصنف الكبد كأحد ملحقات الجهاز الهضمى حيث تصبب بعض إفرازاته فى القناة الهضمية لتساهم فى هضم المواد محولة إياها من مركبات معقدة إلى مركبات بسيطة يمكن للجسم أن يستفيد منها.

# من الوظائف الحيوية التي يقوم بها الكبد في الجسم ما يلي :

## - تخزين السموم:

ينتج عن التفاعلات الحيوية التى تحدث داخل الجسم العديد من المواد الضارة بالخلايا والأنسجة ، كما تفرز العديد من الميكروبات العديد من السموم التى تحدث اختلالاً فى عمليات الأيض داخل الخلاط الحية.

لذلك كان لابد من وجود عضو متخصص يقوم بتخليص الجسم من هذه السموم ، ويتمثل ذلك العضو في الكبد الذي يقوم بامتصماص للسموم المحمولة في السائل الدموى عبر الأوعية الدموية ، ومسن شم فهو أشبه بمصفاة للسموم المختلفة المتواجدة بالجسم.

## - هضم المواد الدهنية :

يحتوى الكبد على المرارة للعصارة الصغراوية ، والتى تؤثر على المحتوى الدهنية مسن مسواد الدهنية مسن مسواد دهنية إلى أحماض دهنية بسيطة التركيب لا يمكن للجسم أن يستفيد منها.

تتميز بأنها مصدر هام من مصادر الطاقة فى الجسم ، حيث ينتج من احتراق ١ جم دهن ٩ كيلو كالورى "وحدة طاقة " داخل الجسم ، ويعتبر ذلك قيمة أكبر من القيمة الناتجة من التمثيل الكربوهيدراتك أو التمثيل البروتيني.

تختلف الأحماض الدهنية في محتواها الكيميائي عـن بعضها البعض ، كما تختلف في درجة أهميتها بالنسبة للجسم بكميات قليلة. قـد يكون الحمض الدهني مشبعاً حيث تكون جميع الروابط الموجودة فــي المركب روابط أحادية ، وقد يكون الحامض الدهني حامضاً مشـــبعاً ، وذلك إذا احتوى الحامض الدهني على رابطة غير مشبعة أو أكثر.

قد تكون الرابطة ثنانية ، ويرمز لها بالرمز ( – ) ، وقـــد تكــون ثلاثية وترمز لها بالرمز ( = )، وقد تتواجد روابط أحادية متبادلة مــــع روابط ثنائية مع روابط ثلاثية.

يتم هضم الدهون من خلال العصارة الصفر أويــة التــى تفرزهــا المرارة ، ليتمكن الجسم من هضم الدهون والاستفادة منها.

## - تخزين السكر الزائد:

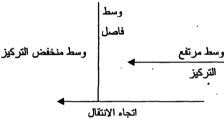
تعتبر المواد الكربوهيدراتية من المواد الغذائية الهامـــة للجســم، م حيث تعتبر إحدى مصادر الطاقة في الجسم.

ينتج من تمثيل الكربو هيدرات كمية مناسبة من الطاقة ،وذلك من خلال عمليات تمثيل مختلفة يمر بها جزئ الجلوكوز.

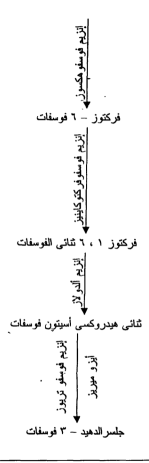
تتواجد المواد السكرية فى الدم فى صور متعددة ، قد تكون سكرات عديدة كالنشا ، وقد تكون سكرات ثنائية كالسكروز ، وسكر أحادى كسكر الجلوكوز.

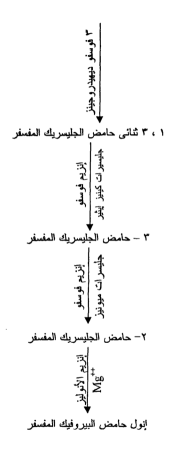
يحمل الدم الجلوكوز لجميع الخلايا الحية ، حين تحصل كل خلية على ما تحتاجه من سكر الجلوكوز لتجرى عليه العمليات التمثيلية المختلفة الكافية لانطلاق الطاقة.

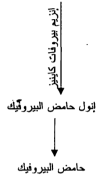
يدخل الجلوكوز داخل الخلية من خلال التدرج في التركيز ، حيث يكون الانتقال دوماً في الاتجاه الأعلى تركيزاً كما يتضح من الشكل التخطيطي التالى :



جلوكوز - ٦ فوسفات

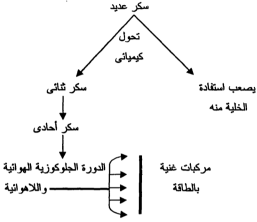






بعد إتمام التحولات التي تحدث للجلوكوز في السيتوبلازم ينتقـل الناتج النهائي لعملية التحويـل إلـى الميتوكوندريـا ، حيـث تحـدث التحولات المكملة للمرحلة السابقة بهدف إنتاج الطاقة التـــى تحتاجـها الخلية للمحافظة على الأداء الوظيفي المستمر للخلية.

يمكننا إيضاح أهمية الدورة الجلوكوزية في الشكل التخطيطي التالي :



يتم تخزين الجلوكوز فى صورة جلوكاجين ، ويتحول الجلوك الجين إلى جلوكوز عند الحاجة إلى استخدام الجلوكوز مرة أخرى.

نتم الوظائف المختلفة للكبد ما دامت الأنسجة الكبدية تتمتع بالكفاءة الوظيفية العالية ، بينما يحدث اختلال في أداء هذه الوظائف إذا حسدث اختلال في الأنسجة الكبدية.

من أسباب حدوث الالتهاب فى الأنسجة الكبدية الغزو الفيروسسى ، والذى يؤدى إلى الالتهاب الكبدى الوبائى ، مما يؤدى فى النهاية إلىسسى الوفاة.

من الفيروسات التى تؤدى لحدوث الانتهاب الكبدى الوبسائى الفيروس الكبدى أ (A) ، والفيروس الكبدى ب (B) ، والفيروس الكبدى س (C) ، والفيروس الكبدى ف(F) ، والفيروس الكبدى ف (F) تختلف هذه الفيروسات فى بعض النواحى التركيبية الخاصة بها ، مما يؤدى إلى اختلافات فى مدى إصابتها للأنسجة الكبدية بالالتهاب.

تعتمد المعالجات الحديثة من خلال التقنيات الجينية ، حيث نتعامل في تلك المعالجات على مستوى المادة الوراثية المكونة للجين ، ومن أمثلة تلك التقنيات ما يلى :

## - استخدام تقنية جينات التبلر الفيروسى:

يدرس العلماء إمكانية تطبيق تقنية جينات التبلر الفيروسي - والتي سبق أن أوضحناها عند تعرضنا لمسرض الإسدز - على الفيروسات التي تصيب الالتهاب الكبدى الوبائى ، حيث سيمكننا ذلك من التخلص من الفيروسات الكبدية المدمرة بمجرد دخولها إلى الجسم.

#### - زيادة المناعة الميكروبية لانسجة الكبد:

يمكن من خلال زيادة القدرة المناعية لأنسجة الكبد زيادة قدرتـــها الاحتوائية للفيروسات الكبدية ، ومن ثم القضاء عليها بسرعة.

من الطرق المقترحة لزيادة المناعة الكبدية تطعيم أنسبجة الكبد بجينات مناعة فائقة ومشفرة لتكوين مواد مناعية مضادة للفيروسات الكبدية ، حيث سيؤدى تعبير هذه الجينات إلى تكوين مسواد كيماويسة مناعية مهاجمة لفيروسات الالتهاب الكبدى الوبائى ، مما يرفسع مسن درجة التدمير الواقعة عليه ، ويقلل من درجة خطورته.

# الفصل الثالث العلاج بالجينات وامراض الدم

يمثل الدم السائل الحيوى لكل خلايا الجسم ، حيث يق وم بحمل المواد الغذائية لجميع خلايا الجسم ، وتخليصها من الفضلات التى تنتج عن عمليات الهدم والبناء بالخلية يتكون السائل الدموى من كرات الدم الحمراء ، وكرات الدم البيضاء ، وبلازما السدم ... السخ ، وتعتبر الأوردة والشرايين قنوات متخصصة لانتقال السائل الدموى مسن المضخة التى تقوم بضخه والممثلة في القلب لمختلف أعضاء الجسم.

كم يمثل السائل الدموى المساء لانتقال المواد الغذائية والفضلات ، فإنه يمثل الطريق الرئيسي للانتقال الميكروبي إلى الخلايا المختلفة.

لذلك كان لابد من وجود مكونات مناعية دموية تتمثل فى كـــرات الدم البيضاء ، والتى تتميز بحركتها الأميبية ، وقدرتها على الالتـــهام الميكروبي.

تتميز كرات الدم الحمراء بأنها المصنع الأساسى للسهيموجلوبين ، والذى يعطى الدم لونه المميز الأحمر ، كمسا يعتبر السهيموجلوبين الحامل للأكسجين ليصل لمختلف الخلايا الحية لتستخدمه فسى أكسدة المواد الغذائية للحصول من خلالها على الطاقة اللازمة لاتمام عمليات البناء الخلوى المختلفة ، حيث يتحد الهيموجلوبين بالأكسسجين مكونسا مركب الأكسى هيموجلوبين "الهيموجلوبين بالأكسجين المؤكسج" وذلك عند مرور الدم بالشعف الهوائية بالرئتين.

ينتقل الدم بعد ذلك من الرئين إلى القلب الذى يضخه إلى كل خلايا الجسم من خلال مجموعة من الشبكات الدموية المغنية والبمثلة فى الشرايين حيث يتم إفراغ الحمولة الغذائية والأكسجينية بالدم السى خلايا الجسم من خلال الشعيرات الدموية الدقيقة عن طريق الخاصية الأسموزية.

يتم تحميل السائل الدموى بعد إفراغ حمولته بفضلات الخلاسا ، والتى يتم نقلها من خلال الشبكات الدموية الناقلة ، والممثلة فى الأوردة لتمر بعد تجميعها نهائياً فى الأوردة الكلوية ليتم ترشيحها وإخراجها.

يحتفظ السائل الدموى بسيولته ما دام موجوداً فى الأوعية الدموية، وتحدث له عملية تجلط خارج الأوعية الدموية ، حيث يفرز الدم مسادة الفيبرين التى تعمل على تكون خيوط دموية متشابكة مكونسة الجلطة الدموية على سطح الجرح ، مما يعمل على وقف النزيف ،ويتحكم فى تكوين كل مكون من مكونات الدم عوامل وراثية مثسل كسرات السدم الحمراء والبيضاء والهيموجلوبين ، كما تتكون مادة الفيسبرين تحست توجه جينى تام ، وعند غياب الجينات المسئولة عن توجيسه مكونات التجلط الدموى لا يحدث تجلط للدم ، ويؤدى ذلك لحدوث حالة نزيف التجلط الدموى لا يحدث تجلط للدم ، ويؤدى ذلك لحدوث حالة نزيف دموى مستمرة ، ويعرف ذلك بمرض الهيموفيليا "سيولة الدم" ، وهسو ممرض وراثى ينشأ لغياب العوامل الوراثية الموجهسة لتكويس مسادة الفيبرين ، وقد أجريت العديد من الأبحاث لعلاج مرض سيولة السدم ،

وتباينت هذه المعالجات من المعالجات التقليدية إلى المعالجات الجينيــة الحديثة ، ومن التقنيات العلادبة الجينية المستخدمة في علاج ســـيولة الدم ما يلى :

## - استخدام تقنية الجينات الموجهة لتكوين مواد التجلط :

قد يكون السبب فى عدم تكوين مــواد التجلــط غيــاب الجينــات المشفرة لتكونها فى جينوم الدم ، مما يمنع توقف النزيف عند حـــدوث أية جروح بالجسم.

يتم التغلب على ذلك من خلال التطعيم البينى بجينات مشفرة لتكوين مواد التجلط من الإنسان ، أو من كانتات حية قريبة منه وراثياً، ويفضل النقل الجينى من جينوم الإنسان للفروق الطفيفة المحتمل تواجدها عند العقل من كانن حتى آخر ، وذلك لوجود فروق تركيبية في الأجهزة الوراثية للكانتات الحية.

#### - استخدام المشطات الحبنية :

تستخدم فى هذه التقنية منشطات جينية متخصصة فى رفع مستوى التعبير الجينى للجينات المشفرة لمواد التجلط ، والتسى تزيل حاجز الكمون الذى تتعرض له الجينات المشفرة لتكوين مواد التجلط.

قد يؤدى تتشيط الجينات الكامنة إلى حسدوث اصطراب جينسى يستتبعه تكون جلطات عشواتية بالمسارات الدموية ، وللتغلب على هذه المشكلة تتم عمليات الاستثارة للجينات الكامنة بطريقة منظمسة لكسى

تخرج من حالة كمونها ، وتعبر عن نفسها ، ويتضم ذلك فسمى شكل أداء وظيفى ، ومن وسائل الاستثارة الجينية المستخدمة لإحداث ذلك ما يلى :

# - استخدام المواد الكيميائية :

تستخدم فى تلك الوسيلة مواد كيماويسة معينة لإحداث نوع متخصص من عمليات الاستثارة تعرف "بالاستثارة الكيموجينية"، والتى نقصد بها استخدام المواد الكيماوية لإحداث إثارة فى الجينات الموجود بالجينوم.

تخضع المواد الكيماوية المستخدمة فى عمليات الاستثارة الجينيـــة للعديد من التجارب الأولية ، وذلك للتأكد من عدم التأثير السلبى للمـواد الكيماوية.

# - استخدام الذبذبات الكهربائية :

تستخدم فى تلك الوسيلة ذبذبات كهربية ذات تـــرددات محــددة ، ومضبوطة نسبة الطاقة الناتجة عنها.

تعتمد الإثارة في هذه الحالة على إجبار الشحنات الكهربية الموزعة على سطح الجين وبداخله على الحركة بامتداد الجين ، مما يعمل على تخلص الجين من حالة كمونه وبداية النشاط.

يحتاج تطبيق تلك الوسيلة إلى تقنيسة عاليسة المستوى ، وذلك لارتفاع نسبة المخاطرة فيها عن الطريقة السابقة ، ويأمل العديد مسن

٧.

### - استخدام الموجات الإشعاعية :

تتميز الموجات الإشعاعية باحتوانها على طاقة تسمح لها بالتسأثير على التركيب البيولوجي للجزينات البيولوجية ، مما يؤدى السي تغيير في القدرة التعبيرية لتلك الجزينات. يمكن من خلال استخدام الطاقسة المحتواة في الموجات الإشعاعية إخراج الجينات مسن حالسة الكمسون الوراثي الذي تتعرض له ، ويتم تتفيذ هذه التقنيات بتحكم فائق المدى ، ولخطورة هذه التقنية لا يتم استخدامها إلا في المراكز البحثية المتقدمة.

## - استخدام للجالات المغنطيسية :

تتميز الجينات مثلها فى ذلك مثل أى جزيئات بيولوجية أخرى بوجود المغناطيسية البيولوجية ، والتى تمثل اليوم موضع اهتمام العديد من المراكز البحثية ، أملاً فى استخدام ذلك فى توجه الجينسات إلى مواضع محددة فى الجينوم.

يتم استخدام الخاصية المغناطيسية الجينية من التأثير بمجالات مغناطيسية محددة الشدة على الجينوم في استثارة الجينات الكامنة لتبدأ في التعيير عن نفسها وإظهار خواصها.

ما زال العديد من تقنيات الإنسارة المغنيسوجينية فسى مرحلة التجارب الأولية ، ونتوقع تحقيق نتائج متميزة من خسلال تطويسر استخدام هذه التقنية في العقود الأولى من القرن القادم.

## استخدام تقنية الاستئصال الجينى فى حالة وجود جيئات مضادة لجيئات التجلط الدموى

قد تكون جينات التجلط الدموى موجودة ، وغير مصابة بعطب ، لكن وجود جينات مضادة لها فى التعبير الجينى يمنع تعبير الجينات المشفرة لتكوين مواد التجلط عن نفسها ، مما يؤدى لحيدوث نزيف مستمر فى حالة حدوث جروح ، وقد يؤدى ذلك إلى الوفاة.

لذلك يتم استنصال الجينات المضادة من خلال استخدام إنزيمات البتر الدناوية السابق توضيحها.

## - استخدام إنزيمات الإصلاح ·

فى حالة وجود خلل جينى قد يحدث اختلال فى التركيب الكيميلنى للجين ، مما يؤدى لتغير التعبير الخاص بهذا الجين ، ويستتبع ذلك حدوث اختلالات عديدة فى العمليات الحيوية التى تحدث تحت توجيه وتحكم الجين المشفر لذلك ، لذلك فإننا نستخدم تقنية إنزيمات الإصلاح لإعادة التركيب الصحيح للمقطع الدناوى المكون للجين ، ويتم تتغيذ التقنية بنفس الطريقة التى أوضحناها سابقاً ، والتى يمكننا تلخيصها فى الخطوات التالدة :

## مقطع دناوى مكون لجين معطوب

تحديد التتابع الأزوتي المعطوب كسر جانبي التتابع باستخدام إنزيمات الأكسونيوكليزس فصل التتابع المنفرد بواسطة إنزيمات الإندونيوكليرس بناء تتابع سليم اعتماد على التتابعات المكملة على الشريط الآخر بواسطة إنزيمات البلمرة الدناوية ربط النتابع الأزوتي المعدل بباقي النتابعات على شريط الدنا المكون للجين

# - استخدام للجالات الكهربية فى حالة وجود خلل فى الترتيب النيوتيدى للجين

قد يحدث اختلاف في ترتيب النيوتيــدات ، نــاتج عـن حــدوث اختلاف في ترتيب القواعد الأزوتية المكونة للجين ، والــذي يتصــف

بوجود شحنات كهربية ومجالات مغناطيسية مميزة له ، وبما يمكن أن نطلق عليه بالكهربية الجينية ، أو المغناطيسية الجينية.

يفيد استخدام هذه المجالات الكهربية فسى إمكانيسة التحكم فسى تموضع القواعد الأزوتية على طول شريط الدنا الوراثى ، ومسن شم يمكننا استخدامها في إرجاع القاعدة الأزوتية الشاذة عن التموضع الصحيح إلى الوضع التتابعي الصحيح لها.

يتم تتفيذ ذلك من خلال ضبط المجالات الكهربية والمغناطيسية المستخدمة للوصول إلى التموضع المثالي الخاص بالقواعد الشاذة ، ويأمل العلماء تحقيق نتائج طيبة من خلال استخدام التحكم الجيني الكهر ومغنيسي مستقبلا. (١)

## - تخليق الدم الصناعي :

للأهمية القصوى الخاصة بالدم فى الجسم ، وللنقص الشديد فى ميات الدم اللازمة للعمليات الجراحية لجأ العلماء لدراسة التتابعات الشفرية للخلايا المولدة للمكونات الدموية ، وتشمل تلك الدراسة ما يلى:

- معرفة التتابعات المكونة للجين.
- معرفة التركيب الكيميائي للجين.

<sup>(</sup>۱) التحكم الجينى الكهرومغنيسي يعنى استخدام الكهربية والمغناطيسية الجينية فـــى إصلاح العطب الوراثي.

- معرفة العلاقات الجينية الحاكمة للأداء الوظيفي للجين.
- معرفة التعبير الجينى للجينات المشفرة للمكونات الدموية.
- معرف التناسق التعبيرى لمختلف الجينات المشفرة لمختلف
   المكونات الدموية.
- معرفة تأثير الاختلالات الجنبية على عمليات التشفير
   للمكونات الدموية المختلفة.

لقد شغلت هذه الأبحاث العالم الياباني "د: ديوكشي نجاى "، والذي استطاع كشف هذه الشفرات، وتحليل التركيب الكيميائي لسهذه الجينات، ويأمل "د: ديوكشي نجاى " في تخليق الدم الصناعي مستقبلا مما سبعد لو تحقق طفرة طبية لها قدرها.

من مميزات الدم الصناعى العديدة التى سنحصل عليها مسن خلال ذلك ما بلى:

#### - التخلص من الميكروبات المعدية :

كما يحتوى الدم على الغذاء والأكسجين اللازم لحياة الخلايا ، فإنه يحتوى على العديد من الميكروبات المرضية التي تسبب العديد من الأمراض الخطيرة للجسم. تتنقل هذه الميكروبات من خلل عمليات النقل الدموى من شخص مصاب بالميكروبات إلى شخص آخر.

ورغم التحاليل العديدة التى تجرى على السائل الدموى لاستبعاد . الدم المحمل بالميكروبات من عمليات النقل ، فإن ذلك لا يجعلنا نصل للحد المثالى لمعامل الأمان الحيوى الذى نطمح إليه.

V۵

لكن تخليق الدم الصناعى سيوفر لنا دماً خالياً من الميكروبـــات ، مما سيخفض معدلات الإصابة الناتجة عن الانتقال الميكروبي بواسطة السائل الدموي.

### - التحوير الوراثى للسائل الدموى :

لا تهدف عمليات التخليق الجينى للدم أو ما يعرف مجازاً بإنتاج للدم الصناعى إلى إنتاج دم خو الدم الصناعى إلى إنتاج دم طبيعى فقط ، بل تهدف إلى إنتاج دم ذو قدرات وظبفية فائقة ، حيث يمكن من خلال التحويسر الورائسى فسى الطاقم الجينى المتحكم فى التشفير والتوجيه الوظيفى لمكونسات الدم إنتاج دم يمكننا أن نسميه "الدم حسب الطلب" ، حيث يتصف هذا السدم بالعديد من المواصفات كما بلى :

- مقاوم لترسيب الدهون والكوليسترول.
  - مقاوم للنمو الميكروبي.
  - ذو مواد منظمة لضغط الدم.
  - يحتوى على منظمات تجلط.
- مقاوم لحدوث الجلطات داخل الأو عية الدموية.
- يحتوى على منظمات هرمونية لتنظيم نسبة السكر في الدم

## الجيئات وعلاج فقر الدم "الانيميا":

يعتبر مرض الأنيميا من أخطر الأمراض الموجودة ، والتي يعاني منها الآلاف ، وبخاصة في دول حوض البحر الأبيض المتوسط.

V\*

تنتج الأنيميا من تحول كرات الدم الحمراء من الشكل الطبيعي المقعر لها للشكل المنجلي ، مما يؤثر على كمية الهيموجلوبين الطبيعي الموجود بكرة الدم الحمراء.

يؤثر انخفاض نسبة الهيموجلوبين بالدم على معدل الحمل الدمــوى للأكسجين الضرورى لعمليات حرق الغذاء داخل الخلية للحصول علــى الطاقة.

رغم الدور الذى قامت به المعالجات التقليدية فـــى تخفيــف حـــدة الإصابة بالأنيميا ، لكن ذلك لم يقدم لنا حلولاً كافية لعلاج فقر الدم.

لقد أتاحت لنا التقنيات الجينية الحصول على معالجات غير تقليديــة للأنيميا.

تعتمد هذه المعالجات على التعامل مع الاختلال الناشئ في المسادة الوراثية ، والمسبب لفقر الدم ، ومن أفضل التقنيات الجينية المقترحسة للاستخدام في هذه الحالة استخدام إنزيمات الإصسلاح ، والتسى يتسم تتفيذها كما سبق ، مما يتبح لنا إعسادة الستركيب الكيماوي للجيسن المعطوب لوصفه الصحيح ، حيث يعبر عن نفسه ، ويظهر خصائصسه الوظيفية ، مما يودي إلى التخلص من فقر الدم.

W

## العلاج بالجينات وضغط الدم

إننا نقصد بضغط الدم القوة التي يضغط بها السائل الدمــوي على جدران الأوعية الدموية ، ويختلف مدى تحمل جــدران الأوعيـــة الدموية لهذا الضغط طبقاً لاختلاف المتانة التركيبية لتلك الأوعية.

تكون الشرابين كأوعية دموية حاملة للدم وما يحتويسه أكـــثر مقاومة من الأوردة الناقلة للدم في اتجاه القلب بعكس الشرابين الناقلــــة للدم من القلب للخلايا الأخرى بالجسم.

تختلف الشرابين في مدى مقاومتها للضغط الدموي الواقع على جدر انها طبقاً للعوامل التالية:

## - موقع الشريان

تزداد درجة متانة التركيب الوعائي للشريان ، ومن ثم درجــة مقاومة الشريان من القلب، ممـــا مقاومة الشريان من القلب، ممـــا يتتاسب وقوة الضخ العالية التي يتعرض لها الشريان ، بينما تقل درجـة المقاومة ببعد موقع الشريان ، أو الشعيرة الشريانية من القلب.

تترتب الأوعية الدموية الشريانية في نظام بديع حيث تصـــف هذا النظام بالتسلمل في الحجم ودرجة المتانة كما يلي:



نتيجة لذلك تعتبر الشعيرات الشريانية من أكثر الأوعية الدموية تأثراً بارتفاع ضغط الدم، مما يعرضها للانفجار عند حدوث ارتفاع مفاجئ في ضغط الدم، ويؤدي ذلك إلى حدوث نزيف قد يكون خارجي كما يحدث عند انفجار الشعيرات الدموية الموجودة بسالانف، وقد يكون داخلي عند انفجار الشعيرات الدموية المحيطة بخلايا الجسم الداخلية.

## - قوة ضخ القلب للدم

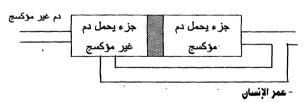
تؤثر قوة ضبخ القلب للدم على قيمة ضغط الدم، حيث نزيد هذه القيمة بزيادة قيمة القوة التي يضخ بها القلب الدم، ويَمكن التعبير عـــن هذه القوة من خلايا العلاقة التالية:

قيمة ضغط الدم ∞ قوة ضخ القلب الدم ، ويقاس ضغط الدم بالمانوميتر، حيث يتم وضع الجهاز في مستوى استواء عضلة القلب، ويتم تسجيل القراءة على الجهاز من خلال تحرك الزئبق في المانوميتر مرة أثناء انبساط عضلة القلب ، حيث تكون الحالة التي يكون عليها القلب حالة ارتخاء، ومرة أثناء انقباض عضلة القلب، حيث يكون القلب في حالة نشاط.

تتحدد القيمة المثالية لضغط الدم في حالة انبساط عضلة القلب ١٢٠مم/ زئبق، بينمبا تبلغ في حالة انقباض عضلة القلب ١٨٠مم/زئبق.

تعتبر هذه الحالة ١٨٠/١٢٠ مسم زئيق الحالة الصحية للإنسان، بينما يدل ارتفاع أو انخفاض القيمة عن ذلك علسى حدوث حالة غير صحية قد تؤدي لمضاعفات غير حميدة في الجسم.

من أسباب حدوث ارتفاع قيمـــة الضغـط النتــاول المفــرط للأملاح، والذي يرفع من درجة تواجد هــذه عضلــة القلــب، وعـدد نبضات القلب في الدقيقة، ومدى كفاءة التعذية الدموية لعضلة القلــب، والتي تعنى بها إمداد عضلة القلب بما تحتاجه من غـــذاء وأكســجين، ويتم ذلك من خلال الشريان التاجي، ويمكن التعبير عن ذلك من خــلال الشكل التخطيطي التالي:



يؤثر عمر الإنسان على قيمة ضغط الدم الناتجة، حيث تضعف الأنسجة بنقدم الإنسان في العمر، مما يؤثر على قدرة تحمل الأنسسجة

للضغط الواقع عليها، حيث نقل هذه القدرة بضغط المناعــــة الحيويــة والوظيفية للأنسجة.

## - التناول المفرط للأملاح

وبخاصة أيون الصوديوم الذين يعتبر الشق القاعدي "كــــاتيون" لملح كلوريد الصوديوم +NaCl حيث يتأين هذا الملح كما يلي:

من الأسباب الأخرى لارتفاع قيمة ضغط الدم ســــو الحالــة النفســية للإنسان، حيث يؤثر ذلك على معدل ضخ القلب للدم وعدد الضريــــات الخاصة بالقلب، مما يسبب ارتفاع قيمة ضغط الدم.

## النتائج المترتبة على ارتفاع ضغط الدم

يعتبر ارتفاع ضغط الدم عرضاً وليس مرضاً، لكنه يؤدي إلى حدوث العديد من الأمراض والأعراض الخطيرة في الجسم، والتي قـد تؤدي في بعض الأحيان إلى الوفاة، ومن ذلك ما يلى:

#### - حدوث نزیف

نتكون الشبكة الوعائية – كما سبق أن ذكرنــــا مـــن شـــرايين وأوردة، وتتكون الشبكة الشريانية من شرايين كبــــيرة تليـــها شـــرايين صغيرة، ثم شريانات، ثم شعيرات دموية صغيرة.

تختلف قدرة تحمل مكونات الشبكة الشريانية لضغط الدم طبقاً لموقع المكون من القلب ولحجم هذا المكون.

تعتبر الشعيرات الشريانية من أكثر المكونات الشــريانية تـــأثر بارتفاع ضغط الدم، حيث قد يؤدي ارتفاع ضغط الـــدم الِـــى حـــدوث نزيف، إذا ما كانت الشعيرات الدموية ضعيفة.

يختلف نوع هذا النزيف، فقد يكون نزيفاً داخلياً، كما يحدث عند انفجار الشعيرات الدموية للأحشاء الداخلية، وتعتبر هدذه الحالة خطيرة جداً لما يمكن أن ينتج عن ذلك من اختلال وظيفي حساد في الوظائف الفسيولوجية للأعضاء الداخلية، وقد يكون النزيف نزيفاً خارجياً، ومن أشهر أنواع هذا النزيف، النزيف الدذي يحدث عند انفجار الشعيرات الدموية للأنف.

يؤدي النزيف الدموي المتكرر إلى حدوث إجهاد وإعياء كمامل للشخص المصاب به، وقد يؤدي في حالة النزيف المتكم عرر الهمترات طويلة إلى الوفاة، وبخاصة في حالة النزيف الداخلي .

يستخدم لوقف النزيف الداخلي بعض الأدوية الخافضة للضغط، والتي تقلل من قيمة ضغط الدم، كما تستخدم بعض المــــواد الدوائيــة القوية للتركيب البنائي الوعائي للشعيرات الدموية.

ينصح في هذه الحالات بعمل كمادات ماء بارد، كما يستخدم القطن الماص لوقف النزيف، وبخاصة عند حدوث نزيف من الأنف.

يسبب تراكم الدم الناتج من النزيف الداخلسي لحدوث تسمم داخلي بالأنسجة، لذلك لابد من التخلص التام من هذه الدماء، مما كسان يشكل مشكلة كبيرة أمام الأطباء.

لقد بدأنا الخطى العملية التخلص من مشكلة تراكم الدماء فــــي الأتسجة الداخلية للجسم، من خلال هندســة جينــوم بعــض البكتريــا بتحويرها إلى بكتيريا محللة للدماء خارج الشبكة الوعائية فقط، ويحتاج ذلك لمجهود كبير لكثرة المحاذير المحتلة في هذه التجربة.

من تلك المحاذير احتمال إتلاف البكتريا للدم الطبيعي المحمول في الشبكة الشريانية، والمغذي لخلايا الجسم بالغذاء الأكســجين، ممــا يؤدي لمقارنة بيولوجية كاملة داخل النظام الخلوي للكائن الحي، كمـــا يخشى من تحول البكتريا المحورة وراثياً إلى بكتريا المرسـة تاتــهم الخلايا والأنسجة الداخلية، مما يؤدي إلى إتلاف البناء الحيوي للكـــائن الحي.

لذلك لابد من التحوير الجيني الدقيق لهذه البكتريا، من خــــلال الله الله الله الله عنه الأداء الوظيفي، ومتابعة الأداء الوظيفييي المنات خلال مرحلة التجارب الأولية لهذه التجارب.

قد لا يحدث لدى بعض الأشخاص ارتفاع في قيمة الضغط، بل يحدث انخفاض في قيمة ضغط الدم عن القيمة ١٨٠/١١٥م / رنبق، مما يعرض الإنسان لدوار والشعور بعدم التركير، وقد يؤدي ذلك في بعض الأحيان بإصابة الشخص بالهبوط الوظيفي لمعضلة القلب.

من أسباب حدوث انخفاض في قيمة انخفاض ضغط الدم قلـــة نسبة أيون الصوديوم في الدم نتيجة لعدم تزاول المواد الغذائية المحتوية على هذا الأيون، كما قد تؤثر الحالة النفسية السيئة على انخفاض قيمــة ضغط الدم.

من المعالجات المستخدمة لحالات انخفاض ضغط الدم الأدويـة الكيميائية الرافعة للضغط ، ولتى قد يتم تخليقها كيميائياً ، أو تستخلص من بعض النباتات.

من أخطر الأمراض الناتجة عن ارتفاع ضغط السدم حدوث ترسيبات للمواد الدهنية المحمولة في السدم علسى جدران الأوعيسة الدموية، مما يحفز تكون جلطات دموية داخل الأوعية الدموية.

قد تتكون الجلطات الدموية داخل الأوعية الدموية المعذية المعذية العضاء مختلفة في الجسم خلاف المخ، مما يؤثر على حيوية هذه الأعضاء، وقد تحدث الجلطات الدموية في الشريان التاجي المعذي لعضلة القلب عن العمل، ويعرض ذلك

الشخص للوفاة، وقد تحدث الجلطات داخل الأوعية الدموية المغنية للمخ، مما يؤدي لتعطل مراكز التحكم الموجودة في المخ عسن أدائها لوظائفها، وفقدان التحكم في الأداء الوظيفي للأعضاء التي تقع تحست سيطرة هذه المراكز.

يتم علاج مثل هذه الحالات من خلال استخدام لعينات علاجيــة مختلفة كما سبق أن تعرضنا لذلك.

## المعالجات الجيئية لضغط الدم:

لقد قدمت التقنيات الجينية وسائل جديدة لعلاج ضغط الدم من خلال استخدام الجينات، ومن تلك الوسائل الجينية التقنية ما يلى:

#### - نقل الجيئات المشفرة للمواد الخافضة للضغط:

لقد اتضح بالدراسة أن بعض النباتات يمكنها إنتاج مواد دوائية خافضة لطبغط الدم، وتتميز هذه المواد بالبطء في عملية الخفض، لكنها تتجح في النهاية في الوصول إلى نقطة قريبة من النقطة المثالية مم/زئبق.

من تلك النباتات الكركديه ، والتي تستخدم على نطاق واسع لخفض ضغط الدم.

۸'n

تحتاج هذه الجينات إلى منظمات جينية لضبط مستوى التعبير الجيني، حتى نتلافى التعبير المفرط للجينات المنقولة ، مما يمنع خفض قيمة ضغط الدم لقيمة قد تضر بصحة الإنسان.

## -نقل جينات تنظم عمل عضلة القلب

تتخصص بعض الجينات في جينوم بعض الحيوانات الراقيسة في تنظيم عمل عضلة القلب، حيث تجعل معسدل الانبساط ومعدل الانقباض يسير طبقاً لنظام محدد يتم تحديده بناء على نظسام التشقير الوراثي المعتمد على المعلومات المحمولة على الجينات المشفرة لذلك.

لا تتوفر خاصية التنظيم الجينى لعضلة القلب لبعض الأشخاص، وذلك بسبب عدم وجود أو تغيير الجينات المنظمة لعمل عضلة القلب.

يتم التغلب على هذه المشكلة بنقل الجينات المنظمة من الكائنات الحية المحتوية عليها للأشخاص الذين يعانون من عدم الضبط الوظيفي لعضلة القلب.

AV

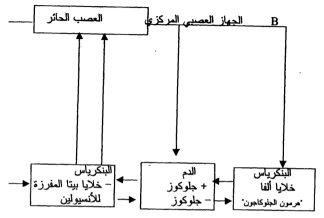
# الفصل الرابع العلاج بالجينات ومرض السكر

يعاني ملايين المرضى من مرض السكر، وتستمر معاناتهم مدى الحياة، مما يمثل ثقلا نفسيا عليهم.

ينشأ مرض السكر نيتجة لحدوث اختلال في ميزان السكر في الدم، حيث تزيد نسبة الجلوكوز في الدم مما يؤشر على عمليات استهلاك الطاقة، ومختلف العمليات الحيوية بالجسم يتم ضبط نسبة السكر في الدم من خلال العمل الهرموني، حيث يتخصص البنكرياس في إنتاج هرمونين مهمين في تنظيم نسبة السكر في الدم، مما يحقق الاتزان البيولوجي المطلوب لنسبة السكر في الدم.

الهرمون الأول من هذين الهرمونين هو هرمون الجلوكوجون، والذي يعمل على زيادة نسبة السكر في الدم عندما تقل،ويتـــم إفراز هرمون الجلوكوجون من خلايا ألفا ببجزر الانجرهـــانز بالبنكريـاس، بينما يقوم هرمون الأنسيولين بتقليل نسبة السكر في الدم، ويتم افــراز الأنسيولين من خلال خلايا بيتا بجزر الانجرهانز بالبنكرياس.

يمكننا إيضاح عمل هرموني الأنسيولين والجلوكوجـــون مــن خلال الشكل التخطيطي التالي:



يوضح ذلك المخطط التنظيم العصبي للمستوي الإفرازي لهرموني الأنسيولين والجلوكاجون، حيث يعكس ذلك الدقة العالية في استثارة الخلايا المفرزة وربط ذلك بالحاجة لخفض أو رفيع مستوى السكر في الدم، حيث يتم استثارة الخلايا بيتا لإفراز الانسيولين في حالة وجود زيادة في نسبة السكر في الدم عن المعدل الطبيعي، بينما يتم استثارة الخلايا ألفا بالبنكريساس لكي تعمل وتفرز هرمون الجلوكاجون الذي يعمل على زيادة نسبه السكر في الدم عند حدوث نقص في نسبة السكر في الدم عن المعدل الطبيعي.

نعتمد المعالجات التقليدية لمرض السكر على إعطاء الخاصات الهرمونية لهرموني الانسيولين والجوكاجون المرضى، وتكمن المشكلة في هذه الحالة في كيفية الحصول على مصدر دائم ووفير للانسيولين.

للتغلب على هذه المشكلة يتـــم اســـتخلاص الأســـيولين مـــن بنكرياس الماشية والخنازير، حيث يؤدي تواجد وفرة مـــن ذلـــك إلــــى الحصول على كميات وفيرة من الأنسيولين.

تؤدي الفروق الطفيفة بين الأنسيولين المستخلص من بنكريـــلس الماشية والخنازير والأنسيولين البشري إلى حدوث مضاعفات عديـــــدة لدى مرضى السكر.

لقد ظلت البشرية لفترة طويلة، وهي تعاني من آلام مرضى السكر، والتي تمثل في المعاناة النفسية الشديدة للمرضى، لكن مع بقدم التقنيات الوراثية توفرت لنا وسائل معالجة جديدة، يمكننا مسن خلالها استخدام معالجات أكثر تقدماً وفاعلية، ومن تلك التقنيات ما يلى:

#### - التطعيم الجينى بالجينات المشفرة للانسيولين

لقد تم دراسة جزئ الأنسيولين باستفاضة، وأول من أهتم بسهذا الجزئ البيواء جي الهام في الجسم العالم "سانجر"، ثم تم كشف الجينات المشفرة لتكوين هذا الهرمون وتحليلها ومعرفة تركيبها الكيميائي.

ستمكننا معرفتنا التامة بالجينات المشغرة لتكوين الأنسيولين من إمكانية نقل جينات سليمة من كائن حي للإنسان، حيث ستمارس خلايا بيتا إفرازها للأنسيولين من خلال توجيه تلك الجينات، ما سيجعلنا نتغلب على مشكلة المضاعفات الناتجة نقل الإنسيولين من بنكرياس الماشية والخنازير إلى الإنسان

### - استخدام المنشطات الجينية

قد تكون الجينات المشفرة لتكوين الأنسيولين سلمية، لكنها لا تستطيع التعبير عن نفسها لضعف القدرة التعبيرية لهذه الجينات، ومن ثم لا توفر هذه الجينات كمية الأنسيولين الكافية لضبط نسبة السكر في الدم.

لذلك نستخدم منشطات جينية لإستثارة هذه الجينات، وزيادة قدرتها التعبيرية، مما يرفع من نسبة الأسيولين المتكونة.

يراعي في هذه التقنية الحذر من تأثير المنشطات الجينية على جينات أخرى، ولا سيما الجينات المرضية أو الجينات المعتبة، إذا أن تأثير المنشطات الجينية على هذه الجينات يمكن أن يستثيرها بدرجة

كبيرة فتصل لدرجة التعبير الجيني، مما يعرض الجسم الخطار المــواد الضارة، والتي تشفر لها تلك الجينات.

# - الاستنساخ الكامل للبنكرياس

تستخدم هذه التقنية في حالة تعذر استخدام أياً مسن التقنيتين السابقتين، حيث يتم اختيار خلية سليمة من البنكرياس من خلال العديد من الاختبارات الفسيولوجية والجينية، ثم يتم اجبار هذه الخلية في طور انقسام متكرر من خلال استخدام بعض التقنيات الخاصة بذلسك، مما يكون الكتلة الخلوية البنكرياسية في النهاية.

يتم استتصال البنكرياس المعطوب "المعيب" وزراعة البنكرياس السليم المستنسخ مقارنة بعد إجراء العديد من الاختبارات الفسولوجية عليه للتأكد من الكفاءة الوظيفية له.

لن يجد البنكرياس المستنسخ المزروع أية مقاومة من المسواد المناعية بالجسم، مما يجعل من وضع الاستقرار له آمناً ، وهذا يرفسع من القيمة البيولوجية للبنكرياس المستنسخ المزروع داخل الجسم.

# الفصل الخامس العلاج بالجينات ومرض الفشل الكلوي

يتواجد بالسائل الدموي العديد مسن المسواد النافعة كالمواد الغذائية المحمولة إلى الخلايا، والتي تشمل على عديد مسن المسواد الغذائية المحمولة إلى الخلايا، والتي تشمل على عديد مسن المسواد الغذائية كالمواد الكربوهيدرائية والمواد الدهنية والمسواد البروتينية والأملاح المعدنية والفيتامينات ...الخ، لكن ذلك لا يمنع وجود مسواد أخرى صارة تتمثل في نواتج التمثيل الغذائي للخلايا، والتسي تضسر العمليات الحيوية داخل الخلايا إذا ما بقيت بها، لذلك تتخلص منها الخلايا من خلال السائل الدموي ، حيث يتم ترشسيحها مسن السسائل الدموي خلال وحدات الاخراج في الكلية والمعروفة " بالنفريديا.

تتكون النفريديا من كرية يحيط بها العديــــد مــن الشــعيرات الدموية، وتعرف هذه الكرية بكرية مابيجي نسبة إلى العـــالم ملبيجــي الذي اكتشفها، ثم الأنابيب الكلوية، والتـــى تبــدأ بالأنــابيب الملتويــة الصاعدة، ثم عقدة هنلى، ثم الأنابيب الملتوية الهابطة.

تطرد الكلية المواد المرشحة من خلال السائل الدمـــوى عــبر الحالب، ثم المثانة، فقناة مجرى البول.

تتكون الكلية ووحدات الإخراج المتمثلة في النفريديا في المرحلة الجنينية، وتحت توجيه جيني كامل، حيث يؤدي تعبير هذه الجينات لتكوين الكلية، وبداخلها وحدات الإخراج المعروفة بالنيفريديا.

يودي الاختلال في تعبير الجينات المشفرة لتكويسن وتوجيه وحدات الإخراج بالكلية إلى تعطل الأداء الوظيفي لها، مما يوثر على القدرة الترشيحية لوحدات الإخراج، مما يبقي على المسواد الضارة المتمثلة في البولينا داخل الجسم، ويؤدي ذلك إلى إصابة الجسم بالتسمم.

مع تراكم عمليات الاختلال الجنس وانعكاس ذلك فسي شكل اختلال في الأداء الوظيفي للكلية، يؤدي ذلك إلى إصابة الكلية بما يسمى بالفشل الكلوي.

يتم التخلص من الكلية التالفة خشية من تأثيرها على العمليات الحيوية المختلفة داخل الجسم ويتم ذلفك من خلال عمليات الاستتصال للكلية المعطوبة، حيث تتضخم الكلية الأخرى في الحجم، وتؤدي عمل الكليتين.

تتفاقم المشكلة عند إصابة الكلية الأخرى بالفشل الكلوي، ممسا يحتم في هذه الحالة زراعة كلية جديدة من شخص آخسر ويجسب أن يكون الطاقم الوراثي للكلية المزروعة مطابقاً للطاقم الوراثسي للكليسة المستأصلة، حتى لا تتعرض الكلية المزروعة لعمليات تدمير من خلال المواد المناعية بالجسم.

١..

يتم في حالات الإصابات غير الخطيرة للكلية، وعدم القدرة على الحصول على كلية سليمة مطابقة وراثياً للشخص المراد نقدل أو زراعة الكلية له، إجراء عمليات ترشيح صناعي للمواد البوليدة فسي السائل الدموى.

نتم عمليات الترشيح من خلال سحب السائل الدموى من الأوردة الكلوية ليمر في خلايا ترشيح مضبوط تماماً بها نسب العناصر حيث يمر العنصر من الوسط الأعلى في التركيز إلى الوسط القليل في التركيز،ومن ثم يتيح لنا ذلك التخلص من العناصر العنسارة والموجودة بالسائل الدموي ، وإضافة ما نرغب من عناصر له.

تعرف هذه العمليات بعمليات الغسيل الكلوي، والتسي يعاب عليها أنها مكلفة ومرهقة من الناحية النفسية، وتحتاج لعمال عمليات غسيل في شكل دوري مستمر، مما يزيد من حدة التوتر النفسي الواقع على المرضى.

لذلك اتجه العلماء لدراسة الطاقم الورائسي المشفر لتكويسن وتوجيه وحدات النفريديا لعملها، أملاً في استخدام ذلك فسي معالجسات جينية حديثة لأمراض الفشل الكلوي، والتي تعتمد على التعسامل مسع الطاقم الوراثي المشفر لتكوين وحدات الإخراج المعروفة بالنفريديا، ومن نلك المعالجات ما يلى:

1.1

## - إدخال جينات مكونة للنفريديا :

تستخدم هذه النقنية في حالة تعرض النفريديا للتلف، مما يشط قدرتها الترشيحية للبولينات من الدم حيث يتم إدخال الجينات المولجية داخل الطاقم الوراثي المكتريا من خلال الجراحة الجينية وطرق النقل الجينية السابق توضيحها.

تشفر الجينات المولجة داخل الطاقم الوراثـــي للكليـــة لتكويـــن وحدات نفريديا جديدة، تقوم بعملها الطبيعي كوحدات اخــــراج للبولينـــا من الدم.

يراعي في هذه النقنية استنصال الأنسجة التالفة النفريديا، وأن تكون الجينات المدخلة إلى الطاقم الوراثي الخاص بالكلية نشيطاً، حتى يبدأ في تكوين النفريديا مباشرة.

## - تعديل الخلل الوراثى

قد تكون الجينات الموجهة لتكوين النفريديـــا ســــليمة لكنــــها لا تستطيع التعبير عن نفسها لوجود اختلالات وراثية تمنع من قيامها بهذه الوظائف.

يتم استخدام تقنية اترعات الإصلاح في هذه الحالة، حيث يمكننا ذلك من تعديل الخلل الوراثي الحادث في الجينات المشفرة لتكوين وتوجيله وحدات النفريديا.

1.4

# - استنساخ نغريديا وزرعها في حوض الكلية

تستخدم هذه التقنية في حالة فشل التقنيين السابقتين، حيث يتم استساخ وحدات نفريديا من خلال خلية واحدة من أنسجة نفرييا، حيث يتم إدخال هذه الخلية في طور انقسام متكرر لتعطي الكتلة الخلوية المكونة للنفريديا.

تطابق وحدات النفريديا المستسخة وحدات النفريديا الأصليسة من الناحية الوراثية والفسيولوجية، ومن ثم فلسن تتعسرض وحدات النفريديا المستتسخة والمزروعة داخل حوض الكلية لأية مقاومة مسن الجهاز المناعي للجسم، مما ينتيح لها الاستقرار وأداء عملها في نتساغم تام.

# -دراسة إدخال جينات مستقرة لتكوين مواد مرشحة لليوريا في السائل الدموي.

تسلك اليوريا المسار الدموي لكى يتم ترشيحها من خلل وحدات الترشيح بالكلية، ولذلك اتجه العلماء لدراسة إمكانية توفير مواد في الساتل الدموي لها القدرة على ترشيح البولينا من الدم، حيث تخرج هذه المواد إما في صورة سائلة من خلال الكلية، أو في صورة سائلة أو صلبة من خلال القناة الهضمية، ومن ثم لابد من وجود مسار يصلى بين المواد المرشحة الموجودة بالدم والقناة الهضمية، مسع مراعاة ألا تضر هذه المواد بالإفرازات الهاضمة للقناة الهضمية.

يمكن تكوين هذه المواد من خلال إيلاج جينات منقول قص من كاننات حية أخرى، أو من جينات محورة تركيبيا داخل الجيينوم الخاص بالسائل الدموي، ما سيوفر لنا فرصة عالية للتخلص التام مسن المواد ذات التأثير الصار بالسائل الدموي قبل أن تصل السى الخلايا، مما يرفع من معامل الأمان الصحي للإنسان.

1. 1

# الفصل السادس - العلاج بالجينات ومرض الزهايمر



يعتبر مرض "ألز هايمر"من أخطر الأمراض التي تصيب المخذ البشري، حيث يصيب الذاكرة بالفقدان التدريجي للأحدداث المخزنة داخلها، ولذلك يعرف ذلك المرض "بالفقدان التدريجي للذاكرة" وذلك لا لارتباط حالة فقدان الاحداث بالذكرة بالبطء والتسدرج، أو " الفقدان الدائم للذاكرة" وذلك لعدم القدرة على استعاضة الاحدداث التسي تسم فقدانها من الذاكرة.

ولخطورة هذا المرضي، ولانتشاره بشكل كبير، ولاسيما فسي الدول النامية آثرت أن أشير إليه في كتابنا ذلك، حتى ينتبه الكشيرون لتلك الحالات المرضية، ولاسيما وأننا نغالي في الريف المصري مسن العديد من هذه الحالات، فمن خلال زياراتي والتي تكون على فيرات للريف المصري في سوهاج "مسقط رأسي" لاحظت وجود العديد مسن هذه الحالات، والتي لفتت انتباهي بشكل كبير، ومما أشار دهشتي التعامل السيئ لمريض "ألزهايمر" في الريف المصسري، بال وفي الدول النامية عامة" ،حيث يطلق الجميع عليه إنسان خرف" والتي يعنون بها الفاقد لأهلية التعامل فهو لا يدرك شيئا مما يدور حوله، ولا يستطيع أن يتخذ قرارا، وقد يسميه البعض "بالمولي" لفقده القدرة على تمييز الأشياء، ومن ثم فقد رفع عنه القلم، لكن أحدا من هولاء المنقولين على مريض ألزهايمر لا يدركون حقيقة مرضه، ولا

يجيدون التعامل السوى معه، فهو يحتاج إلى معاملة خاصة لا تتوفـــر العديد من الدول النامية.

لذلك فإننا نرجو في كتابنا ذلك ممن يجد في وسط بعضاً مسن هذه الحالات، أن ينبه ذوى هذه الحالة المرضية باحتمال اصابتها بمرض ألز هايمر، ونؤكد على قولنا "باحتمال" ، حيث يمكن أن تتسج هذه الأعراض من فقدان آخر الذاكرة لا يكون مرض ألز هايمر سسببا فيه، لذا لايد من إجراء تشخيصات عالية المستوى يقوم بها طبيب نفسى متخصص لتحديد الحالة المرضية على وجه الدقة، وذلك من خلال الارتباط على حقائق عديدة عن الحياة الشخصية للفرد.

#### اسباب حدوث مرض الزهايمر

ينتج مرض ألزهايمر نتيجة "لتوارث عوامل وراثية ظافرة من الآباء ، حيث يحدث ذلك اختلالاً واضحاً بمركز الذاكرة بالمخ، مما يؤدي لتلف بعض الخلايا في مركز الذاكرة، والتي تحمل المعلومات الحديثة التسي يستقبلها الإنسان من خلال التعامل مع الوسط المحيط، حيست يصبح الشخص في هذه الحالة عاجزاً عن تذكر الأحداث الحديثة بالنسبة إليه، لكنه يستطيع في هذه المرحلة تذكر للأحداث البعيدة، ومع تقدم الحالسة المرضية يزداد معدل تلف خلايا الذاكرة ليمتد إلى الخلايسا المخزنسة للمعلومات القديمة حتى نصل في النهاية إلى حالسة التدمير الكامل لمركز الذاكرة في المخ، ومن ثم يحدث الفقد الكامل للأحداث من المخ، مما يجعله إنسان لا ماضىي فهو لا يتكر ما حدث له ، وبلا حـــلضر ولا مستقبل لعدم قدرته على التعامل مع الأشياء من حوله.

يمكننا التعبير عن مرحل التتابع المرضي لمرض ألز هايمر من خلال المنحنى المرضى التالي:



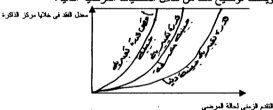
"المنحنى المرضى لمرضى الزهايمر"

يحدث تسارع "تعجيل" لمعدل فقد الخلايا من مركسز الذاكسرة كلما كان الطاقم الوراثي الطافر المسئول عن عمليات الاختسلال فسي الكفاءة الحيوية والوظيفية لمركز الذاكرة ، ومن ثم فالعلاقة طربية بيئ معدل الفقد لخلايا الذاكرة، ودرجة نشاط الجيني ، والتي يمكننا التعبير عنها بالقدرة التعبيرية الجينية ويمكننا التعبير عن ذلسك مسن خسلال العلاقة التالية:

1.9

#### معدل الفقد لخلايا الذاكرة من القدرة التعبيرية الجينية

ومن ثم يمكننا من خلال رصد وقياس القدرة التعبيرية الجينية والتسي نعني بها درجة تعبير الجين عن نفسه في وحدة الزمن النتبأ بطول أو قصر الفترة الزمنية للوصول بالمنحنى المرضي لمرضسى ألزهايمر للفقد الكامل، حيث نقصر هذه الفترة كثيراً بزيادة القدرة التعبيرية للجينات المسئولة عن عمليات الاختلال في العمليات الحيوية المخية، مما يودي لتلف خلايا المخ، وتطول بقلة القدرة التعبيريسة الجينية، ويمكننا توضيح ذلك من خلال المنحنيات المرضية التالية:



## تشخیص مرض الزهایمر

يعتبر التاريخ المرضى المصاب من أفضل وسائل التشـخيص لمرضى الزهايمر، حيث يفيد ذلك في تحديد نوعية الأحــداث التــي لا يستطيع الإنسان تذكرها، وهل يكون هذا التذكر دائم أم مؤقت.

11.

يساعد في عملية التشخيص المرضى أقرب إنسسان لمريسض الزهايمر، الذي يعايشه لفترة طويلة، يستطيع من خلالها أن يجيب على أسئلة واستفسارات الطبيب النفسي.

قد تزيد بعض الأمراض النفسية من احتمالية الإصابة بمــرض الزهايمر، ومن تلك الأمراض حالات الاكتتاب والانفصـــام، والقلــق، ونوبات التوتر...الخ

يمثل التشخيص النفسى لحالة المريض أحد أهم طرق التشخيص التقليدية، والتي تحدد الحالة المرضيسة هل تمثل حالة الرهايمر، أم حالة أخرى؟

من طرق التشخيص التقليدية الأخسرى استخدام التشخيص البيئى ، والذي نقصد به القيام مع المريض برحلة إلى الموقسع الدذى يتميز بأكبر كم من الأحداث عاشها المريض ، حيث يتم قياس قدرتسه على تذكر المواقع الموجودة في هذا المكان:

هل يذكر موقع منزل أخيه؟ هل يذكر موقع عمله ؟ هل يذكر موقع أثرب صديق له؟ هل يتذكر الأشخاص الذين تعايش معهم فـــــي هذا المكان؟

هل يذكر رفاقه؟

هل يذكر زوجته؟
هل يستطيع تحديد معالم التغير التي طــــرأت على المكان مع مرور الزمن؟ هل يستطيع أن يروى لنا جزءاً مــــن حياتـــه كأحداث وقعت له في هذا المكان؟

# من خلال ذلك نستطيع أن نحدد:

هل يفقد المريض القدرة على تذكر الأحداث القديمة أم الجديدة؟ وذلك من خلال طرح أسئلة واستفسارات من قبل الطبيب المعالج تتعامل مع الماضي القريب للشخص، والتي يساعدنا فيها كثيراً أثرب الأشخاص تعايشاً مع المريض.

ومن ثم فتشخيص مرض الزهـــايمر يعتمـــد علــــى الصـــورة الإكلينيكية وليس على الفحص الإكلينيكي

## مقاومة حدوث مرض الزهايمر:

توجد علاقة وثيقة بين بعض المسببات المرضيسة، ومسرض الزهايمر ، حيث تزيد هذه المسببات من فرصة حسدوث الأمسراض، والتي يمكننا إدراجها فيما يلي:

نتأثيره	المسبب المرضي		
التأثير على وظائف المخ	التدخين		
	التلوث		
	المهدئات		
	الكحوليات		
	المخدرات		
يؤدي لتصلب الشرايين	النتاول المفرط للدهون		
مما يؤثر على الدورة الدموية			
التأثير على وظائف المخ	الضغط العالي		
	أمراض السكر ، أمراض الكلي،		
	أمراض الكبد		

يمكن مقاومة هذه المسببات باتقاء التعرض لها أو ممارستها كما يلي:

مقاومته	المسبب المرضي		
الامتتاع عن التدخين	التدخين		
اتباع القواعد السليمة للتخلص مــن	التلوث		
عوامل التلوث "الملوثات"			
	المهدئات		
الامتتاع عن تتاولها	الكحوليات		
	المخدرات		
ممارسة الرياضة	عدم انتظام الدورة الدموية		
مقاومة حدوث هذه الأمراض	أمراض الكبد ، السكر ، الكلي		
اتقاء العوامل المسببة للضغط	ارتفاع الضغط		
المرتفع			

#### • علاج مرض الزهايمر

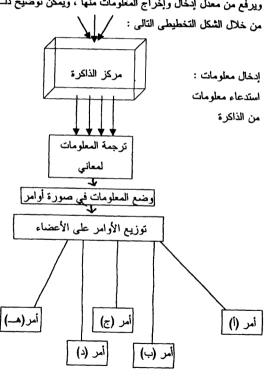
اهتمت مراكز الابحاث العلاجية بإيجاد طرق معالجة لمرض الزهايمر للخطورة المرتفعة عن الإصابة بذلك المرض،ومن تلك المعالجات ما يلى:

# • الادوية المنشطة للجماز العصبي:

يمكن لبعض الأدوية مساعدة الجهاز العصبى على الاحتفاظ

,

بحيويته، ورفع معامل التوصيل للرسائل العصبية من وإلى المخ، كما تؤدي لتحسين كيماويات المخ، مما يزيد من درجة نشاط الذاكـــرة، ويرفع من معدل إدخال وإخراج المعلومات منها، ويمكن توضيح ذلـك



يمكن استخدام بعض الخلاصات الهرمونية كأدوية معالجـــة لمرضـــى الزهـــايمر ، ومــن الخلاصـــات الهرمونيــة هرمــون "DHEA" المستخلص من الغدة فوق الكظرية، وهرمون الاستروجين.

## • - استخدام إلمعالجات الطبيعية:

يهدف العلاج الطبيعى إلى إجراء تنشيط لمركز الذاكرة من خلال التمرينات اليومية ،حيث يؤدي ذلك إلى تنبيه عمليات استدعاء العمليات من مركز الذاكرة ، ويتم ذلك من خلال محاولة تذكر أهم الأحداث التي تقع في اليوم الحاضر والسابق.

ينصح المعالجون الطبيعيون مرضى الزهسايمر المصابون جزئياً بالقراءة المستمرة للجرائد والصحف والكتب ، مع مراعاة رفسع درجة التركيز أثناء القراءة.

لابد من التدريب على محاولة تذكر ما قرأه المريض، وربطـــه بما يقع له من أحداث أثناء حياته اليومية.

يمكن الاستعانة بالأفلام الدرامية منَ واقع البيئة التي يعبـــش فيها المريض كأحد وسائل التعريب على التذكر لما يمكــن أن يتخيلــه المريض من أحداث، وتعتبر تلك الوســـيلة مناســبة تمامــاً لمرضـــي "الزهايمر" الذين لا يجيدون القراءة أو الكتابة .

لقد أثبتت الأبحاث التي أجريت بهدف قياس كفاءة المعالجات الطبيعية لمريض الزهايمر ارتفاع نسبة الذين تحسنت لديمهم القدرة على تذكر الأحداث عند إجراء علاج طبيعي لهم.

## • - استخدام المعالجات الجراحية

قد تتواجد بعد المصاحبات المرضية المخية مع مرض الزهايمر، والتي تؤدي إلى تسارع" تعجيل" عملية الفقد التدريجي لخلايا مركز الذاكرة، ومن أمثلة ذلك وجود أورام بالمخ أو استسقاء ببطينات المخ أو حدوث نزيف مزمن على سطح المخ.

يمكن علاج ذلك بالتدخل الجراحي من خلال استئصال الأورام الموجود بالمخ، أو التضخمات الاستسقائية الحادثة في بطينات المسخ، ويتوقف ذلك على:

- حجم الورم الناشئ في المخ
  - مكان حدوث الورم
  - درجة انتشار الورم
- الفترة الزمنية لتكون الورم
  - عمر المريض
  - الصحة العامة للمريض
- الممانعة الحيوية للمريض

يتم التدخل الجراحي في تلك الحالة باستخدام المسح الاشعاعي للمخ لتحديد مكان وحجم ونوع الورم المتكون، ثــم اختيار الوسيلة المناسبة للتدخل الجراحي، حيث يمكن من خلالها استتصال السورم المتكون، ويمكن توضيح ذلك من خلال الشكل التخطيطي التالي:



لا يقتصر العلاج الجراحي على التعامل المسببات الورمية الموجودة بالمخ، بل يمكن استخدامه في خفض التأثير المرضي الفقسد التدريجي للذاكرة، حيث يمكن من خلال زرع بعض خلايا الأجنة في المخ القادرة على إفراز مادة الأسبتيل كولين تتشيط مركز الذاكرة.

لابد أن تكون خلايا الأجنة المختارة لعمليات الزرع سليمة مــن أية أمراض، أو اختلالات حيوية، مما يرفع من درجة نجــــاح عمليـــة الزرع، ورفع الكفاءة الوظيفية للخلايا المزروعة.

## • - نقل الخلايا العصبية

يوجد اتجاه بحثي في بعض مراكز الأبحاث المتقدمة لنقل الخلايا العصبية من بعض المرضى المؤكدة وفاتهم من الناحية العلمية، أو من المحكوم عليهم بالإعدام لارتكابهم جرائم إنسانية بشمعة، السي فاقدي الخلايا العصبية، والتي تندرج تحتها حالة مرضى "الزهايمر".

الدور الذي يقوم به	عضو الفريق الطبي	
تحديد الخلايا العصبية التي سيتم	طبيب	
نقلها ، وإجراء عملية النقل.		
مسئول عن التعامل مع الأجـــهزة	مهندس طبي	
التي تتم بها عملية النقل.		
مسئول عن تحديد مستوى	کیماوي حیوي	
العمليات الكيمو حيوية التى تتــــــــــــــــــــــــــــــــــ	" بيو كيميائي"	
داخل الخلايا العصبية أثناء إجراء		

عملية النقل، وبعد تمــــام عمليـــة	
الزرع	
مسِنول عن تحديد المشابهة بيـــن	مهندس "خبير"
الأطقم الوراثية المشفرة لتكويـــــن	وراثي
الخلايا العصبية في الفرد المنقــول	
منه، والفرد المنقول إليه.	
مسئول عن تحديد الحالة النفسية	خبير نفسي
للمريض قبل عملية الزرع وبعـــد	"سيكولوجي"
عملية الزرع	
مسنول عــن عمليـات المسـح	خبير أشعة
الإشعاعي لمركز الذاكــــرة فـــي	,
المخ، وتحليل البيانــــات الناتجـــة	
لتحديد المعلومات اللازمـــة عــن	
مركز الذاكرة قبل وبعـــد عمليـــة	
الزرع.	

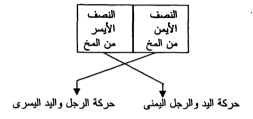
لا تتم عملية النقل من فرد آخر عشوانياً، بل لابد من وجـــود شـــروط ينبغي توافرها لإجراء عملية النقل نذكرها فيما يلي:

11.

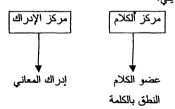
## تقارب الحالة الوراثية:

إننا نعنى بالتقارب في الحالة الوراثيسة وجود توافق في التركيب الكيميائي للجينات الموجودة فسمى الطاقم الورائسي للخلية العصبية، والتي تتمثل في الجينات العاملة ، والتي نقصد بها الجينسات المشفرة لتكوين وتوجيه عمل الخلية العصبية والمحددة لدورها بدقة في عملية النقل العصبي، والتي يتحدد بناء عليها تخصص الخلية العصبية، حيث تتخصص بعض الخلايا العصبية في نقل المؤثرات من الخارج حيث مراكز التحكم في المخ، وتسمى هذه الخلايا بالخلايا العصبية الحسية، وتتخصص بعض الخلايا العصبية في توصيل هذه الرسائل العصبية من الخلايا الحسية إلى مراكز التحكم في المخ، وتعرف هـذه الخلايا بالخلايا العصبية الموصلة، وتخصص بعض الخلايا في ترجمة الرسائل العصبية المنقولة والتفاعل معها والاستجابة لها فسى صورة أوامر للأعضاء للتحرك ضد أو مع المؤثر، وتكون تلك الخلايا مراكف التحكم المخية المسئولة عن التحكيم في الأداء الوظيفي لمختلف الأعضاء الموجودة في الجسم، وتشتمل مراكز التحكم على مركز الحركة المسئول عن حركة الأطراف، ويمثله شقان لمركز الحركة، حيث يتمركز مركز الحركة اليمين "المسئول عن حركة اليد والرجل اليمني في النصف الأيسر من المخ، بينما يتمركـــز مركــز الحركــة الشمال "المستول عن حركة النصف الأيسر من الجسم" (اليد والرجل

اليسرى) في النصف الأيمن من المخ ، ويمكن توضيح ذلك من خـــلال
 الشكل التخطيطي التالى:



من مراكز التحكم الأخرى بالمخ مركز الإبصار المتحكم فسي إرسال الإشارات البصرية، ومركز الشم المسئول عن التعرف على الروائح والتعامل والاستجابة لها، ومركز الكلام المسئول عن النطسق بالكلمات، ومركز الإدراك المسئول عن التعرف على معانى الأشسياء، ومن ثم يكون مركز الإدراك مسئولاً عن الربط بين الاسم والمسمى، ويمكن توضيح الفرق في التحكم الوظيفي بين مركز الكسلام ومركز الإدراك فيما يلى:



لا يشتمل الإدراك على التعرف على معاني الكامات فقط، بــل تمتد للتعرف على معاني الأشياء المنطوقة والأشياء المبصرة، ويمكن توضيح ذلك من خـــلال الشكل التخطيطي التالى:



تشتمل مراكز التحكم أيضاً على مركز الإبصار المسئول عن عملية الإبصار في الكائن الحي، ومركز السمع المسئول عن التحكم في الأداء الوظيفي لحاسة السمع، ومركز الذاكرة المسئول عن عمليات التخزين للمعلومات الخاصة بكل ما يتعامل الإنسان معه في حياته، ومن ثم يمثل مركز الذاكرة مستودع الأحداث لحياة الكائن الحي.

لكي تتجح عملية النقل لخلية عصبية من فرد لأخر لابد من وجود تقارب بين الجينات الخاية العصبية "جينوم الخلية العصبية" الكل الفردين، حيث يتيح ذلك عدم تعرض الخلايا العصبية المنقولة لعمليات تدمير من خلال المواد المناعية التي يكونها الجهاز المناعي، لتعسامل

المواد المناعية معه وكأنه أحد أعضاء الجسم، بينما تحدث عمليات تدمير تتفاوت درجتها عند وجود حالات عدم تطابق وراثي بين الخلية المراد نقلها والفرد المراد النقل له، مما يصيب عملية النقل بالفشل.

#### المعالجات الجيئية لمرضى الزهايمر

تختلف المعالجات الجينية لمرضى الزهايمر عسن المعالجات التقليدية في كون المعالجات الجينية تتعامل مع المادة الوراثية، وذلك بهدف تحديد سير اتجاه العمليات الحيوية المتعلقة بمركز الذاكرة في اتجاه محدد، ومن هذه الطرق ما يلى:

- التطعيم بالجينات المشفرة لتكون الأسيتيل كولين

تتخصص بعض الخلايا في مركز الذاكرة في إفراز وتكوين مادة "الأسيتيل كولين" الضرورية للأداء الوظيفي لخلايا مركز الذاكرة في المخ.

يلعب فقدان القدرة على تكوين مادة الأسينيل كولين دوراً هاماً في عدم القدرة على تذكر الأحداث ، مما يصيب الإنسان بمرض الزهايمر.

يمكن من خلال كشف وخركـــة الجينـــات المشـــفرة لتكويـــن الأسيتيل كولين، تطعيمها في الجينوم الخاص بخلايا مركز الذاكرة، مع

توفير الظروف البيئية التي تتبح للجينات المولجة داخل جينوم خلابـــا مركز الذاكرة التعبير عن نفسها والتشفير لتكوين الأسيتيل كولين، ممـا ينشط قدرة خلايا مزكز الذاكرة علـــى حمــل وتخزيــن المعلومــات، واستعادة القدرة على تذكر أحداث الماضى.

#### • - لِجِبار خلايا مركز الذاكرة على التجدد

يمكن لجميع خلايا الجسم أن تجدد نفسها عند تعرضها للققد، ماعدا الخلايا العصبية، ومن ثم تتعرض الخلايا العصبية للنقص بمعدل مستمر عند تعرضها للفقد، ويمكن التعبير عن ذلك رياضياً كما يلى:

## ع ≠ د (ق)

وذلك بالنسبة للخلايا العادية، حيث تعني ع عد الخلايا العصبية، بينما تعني د: مدى تأثر العدد الخياص بالخلايا العصبية بياق" والذي تعني به معدل الفقد للخلايا العصبية، وتعني هذه العلاقة أن عدد الخلايا الجسمية العادية لا يعتبر دالة في معدل الفقد، وذلك بسبب قدرة الخلايا الجسمية على التجدد، وتعريض نفسها مسن خلال الانقسام الميتوزي، والذي أوضحنا الميكانيكية التي يتم بها فيما سبق.

لا يعني قدرة الخلايا الجسمية على التجدد تساويها في معــــدل التجدد، والذي نعني به عدد الخلايا الناتجة الانقسام الميتوزي في وحدة الزمن، ويمكن التعبير عن ذلك رياضياً كما يلي:

#### عدد الخلايا الناتجة من الانقسام معدل التجدد - \_\_\_\_\_\_\_\_\_ ز من انقسام الخلايا

تتطبق العلاقة الدالية على الخلايا العصبية ويمكن التعبير عــن ذلك رياضياً كما٠

ومن ثم فعدد الخلايا العصبية يتأثر بمعدل فقد الخلايا العصبيـــة، ممـــا يؤثر على عملية التحكم العصبي الخاصة بجميع الخلايا.

تستطيع الخلايا الجسمية العادية تجديد نفسها بسبب قدرتها على الانقسام الميتوزي لتوافر كل المستلزمات الحيوية للانقسام، بينما لا تستطيع الخلايا العصبية تجديد نفسها لعدم قدرتها على الدخول في دورة انقسامية ميتوزية، وذلك بسبب فقدانها لمكون هام في الكروموسوم، يسمى بالسنترومير، والذي يصل من مكوني الكروموسوم المعروفين بالكروماتيدين

تلعب نقطة السنترومير دوراً هاماً في انفصال الكروموسومات في الطور الانفصالي للخلايا، حيث يكون اتجاه انفصــــال وســحب الكروموسومات تجاه قطبي الخلية بواسطة خيسوط المغزل، والتي تجنب الكروموسومات من خلال نقطة السنترومير، حيث يتكون بكسل قطب من قطبي الخلية نفسس المجموعة الكروموسومية الأصلية "الموجودة بالخلية الأم".

يتضح من خلال ذلك أن غياب السنترومير لا يؤدي لإكمـــــال الدورة الانقسامية الميتوزية ، ومن ثم لا يحدث انقســــــام للخلايـــا، ولا يمكن للخلايا تجديد نفسها.

يتحكم في التشفير لتكويس السنترومير وتوجيه السدورة الانقسامية للخلية جينات محددة في جينوم الخلية، حيث يسؤدي تعبير هذه الجينات لتوجيه وضبط مراحل الدورة الانقسامية للخليسة، لذلك اتجه فكر العلماء لتطعيم الخلايا العصبية بالجينات المشفرة لتكويسن السنترومير، مما يعني إكساب الخلايا العصبية قدرات لم تكن موجدودة بها، حيث سيمكن ذلك الخلايا العصبية من الانقسام، وتجديسد نفسها، ومن ثم ستتغير العلاقة الدالية الخاصة بالخلايا العصبية من العلاقة:

ع ≠ د (ق)

حيث تفيد هذه العلاقة عدم تأثر عبد الخلايا العصبية بمعسدل الفقد الخاص بهذه الخلايا ، وذلك لاكتساب هذه الخلايا قدرات تكاثريسة وتجدية إضافية فهذه الخلايا.

يمكن استغلال ذلك في تعويض الخلايا العصبية المفقودة مسن مركز الذاكرة بالمخ، مما يعيد الاتزان الحيوي للمعلومات. والذي نقصد به قدرة مركز الذاكرة على تخزين المعلومات.

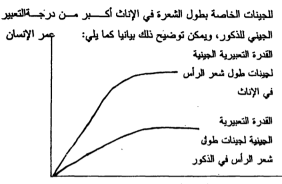
# الفصل السابع العلاج بالجينات والصلع

الصلع من الأمراض الوراثية الناتجة عسن غيساب الجينسات المشفرة لتكوين شعر الرأس ، أو عدم قدرة الجينات المشفرة لتكويسن شعر الرأس على التعبير عن نفسها، لعدم ملائمة ظروف البيئة الجينية للتعبير الوراثي للجينات.

#### • - طول الشعر

يختلف الشعر في أطواله، فمنه الطويل جدا، ومنسه الطويسل، ومنه متوسط الطول، ومنه القصير، ويرجع السبب في ذلسك لدرجسة التعبير الوراثي للجينات المشفرة لطول الشيسعرة، وملائمة أو عسدم ملائمة ظروف البيئة الجينية لتعبير تلك الجينات.

لقد أجريت دراسات عديدة لمقارنة القدرة التعبيريسة الجينيسة للجينات المشفرة لتكوين شعر الرأس في الإنساث والذكور، ومدى انعكاس ذلك على العمليات الحيوية الخاصسة بتكون خليسة الشعرة وطولها، وقد أوضحت نتائج تلك الدراسات أن درجة التعبير الجينسي



درجات التعبير الجيني

يتضح من هذا المندنى أن القدرة التعبيرية الجينيسة للجينات المشفرة لطول شعر الرأس تكون متساوية في بداية العمر، لكن مع نقدم العمر تزيد القدرة التعبيرية الجينية لجينات طول شعر السرأس للإناث عن الذكور، مما يسبب زيادة طول شعر الأتشى عن الذكر وتستمر عملية الطول حتى يصل للطول المستديم، والذي يمثل الطول النهائى لشعر الرأس.

يمكن التعبير عن مراحل نمو شعر الرأس في الإناث والذكـور كما في المراحل التالية:

## المرحلة الأولى:

القدرة التعبيرية الجينية للأنثى - القدرة التعبيرية الجينية للذكر المرحلة الثانية :

القدرة التمبيرية الجينية للأنثى > القدرة التمبيرية الجينية للنكر المرحلة الثالثة:

- القدرة التعييرية الجينية قيمة عظمى ثابتة للذكر والأنثى.
- القيمة العظمى الثابتة للقدرة التعبيرية الجينيسة للأنشى >
   القيمة العظمى الثابتة للقدرة التعبيرية الجينية للذكر.

وقد اتضح من خلال العديد من الدراسات والتجارب البحثيـــة التي أجريت أن الإفرازات الهرمونية تلعب دوراً هاماً فــــي الملامـــح الكمية والنوعية لصفة الشعر وعدم ظهور الشعر، كما سنعرض لذلـــك فيما بعد.

#### • لون الشعر

يختلف الشعر في الألوان فمنه الأسود الغامق، والأسود الفـلتح، والأصفر الذهبي، والكستتائي، والأصفر المحمر، والأبيض، والأبيـض المشوب باسوداد.

ينتج الاختلاف اللوني الشعر من معدل تراكم نسب الميلانين في الشعرة ، مما يكسبها لوناً معيناً ، ومن ثم تلعب الصبغات المكونة للشعر والمتكونة تحت تشفير جيني كامل في إعطاء وإضفاء الملامسح اللونية للشعر.

تختلف القدرات اللونية "لون ناصع، قاتم ، خليط بيسن لونيسن" طبقاً لعدد الجينات التراكمي الذي يرثه الإنسان مسن أبويسه ، ومسدى القدرة التعبيرية الجينية لهذه الجينات، وملائمة الظروف البيئية لتعبسير هذه الجينات.

## درجة نعومة الشعر:

يختلف الشعر في درجة نعومته، حيث يتواجد الشعر الناعم جداً، والشعر الناعم، والشعر قليل النعومة، والشعر قليل الخشونة، والشعر الخشن، والشعر الخشن جداً ، والشعر شديد الخشونة.

تتحدد درجة نعومة الشعر طبقاً لعدد الجينات وتعبيرها الوراثي والتي يتوارثها الإنسان من آبائه، حيث تتوقف درجة نعوما الشعر على مقدار وتعبير ما يرثه الفرد من الجينات المشفرة لتكوينات الفيات الشعر الناعم.

## • قابلية الشعر للتقصف

يمكننا تقسيم الشعر طبقاً لقابليته للتقصف إلى شعر ذو درجـــة ليونة عالية غير قابل التقصف، وشعر ذو درجة ليونة عاليــــة مقـــاوم للتقصف، وشعر ذو ليونة متوسط قابل للتقصف، وشعر ذو ليونة قليلـــة وذو قابلية أعلى للتقصف، وشعر عديم الليونة شديد القابلية للتقصف.

يتحكم في مرونة وليونة الشعرة جينات محددة في الطاقم الوراثي المشفر لتكويس المواصفات المورفولجية "الشسكلية" والتشريحية للشعرة.

يتميز التعبير الجيني لهذه الجينات بالتراكم المميز للقدرة التعبيرية الجينية لها، مما يضفي درجات واضحة من الليونة على مواصفات الشعرة تبدأ من الشعر ذات الليونة الفائقة إلى الشعرة ذات الليونة المنعدمة، ومن ثم فالعلاقة بيسن الجينات المشفرة لليونة، ودرجات الليونة علاقة طردية يمكن التعبير عنها رياضياً بالصورة التالية:

# درجة الليونة ∞ المعدل التراكمي الجيني

وبما أن معدل التراكمي الجيني يؤثر على القسدرة التعبيرية الجينية ، وذلك في الحالة الطبيعية ، حيث تزداد القدرة التعبيرية الدينية بزيادة المعدل التراكمي الجيني ، ومن ثم يمكن التعبير عن هذه العلاقة الطردية كما يلي:

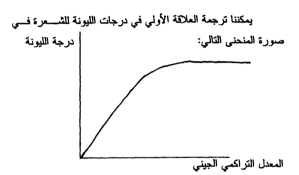
القدرة التعبيرية الجينية ∝ المعدل التراكمي الجيني

يمكننا من خلال العلاقتين السابقتين الوصول إلى علاقة تجمـع بينهما يمكننا صياعتها رياضياً كما يلي:

درجة الليونة للشعرة ∞ القدرة التعبيرية الجينية

يمكن التعبير عن العلاقات السابقة في صورة منحنيات جينية، تستطيع من خلال تحليلها الحصول على معلومات كاملة عن التحكم الجيني في الخصائص المتعلقة بالشفرة، والتي تخص بالذكر منها في تلك الجزئية درجات الليونة للشفرة.

خلال العديدة من التجارب، ومن ذلك نستطيع تصنيف الشـــعرة طبقـــا للدرجات الموجودة.



يوضح هذا المنحنى أن درجات الليونة للشعرة تسزداد بزيسادة المعدل التراكمي الجيني، لكن لا يعني ذلك أن عمليات الزيادة مطلقة، حيث يحدث بزيادة المعدل التراكمي الجيني، ووصوله لمستوى معيسن ثبات في درجة الليونة، والتي نعبر عنها بدرجة الليونة الفائقة.

لا نعني بتعبيرنا "الوصول إلى درجة الليونة الفائقة" وجدد مستوى واحد لليونة الفائقة السي مستوى واحد لليونة الفائقة السي مستويات جزئية، وتقسيم المستويات الجزئية إلى درجات جزئية، ومن ثم فالمنحنى الذي يظهر وكأنه منحنى ثابت عند تعرضنا للمنحنى العلم الممثل للعلاقة بين المعدل التراكمي الجيني ودرجات ليونة الشعر، هدو

في الحقيقة غير ثابت، لكنه متفاوت الدرجات على امتــــداده، ويمكــن توضيح ذلك بيانيا كما يلي: 

رحات اللبونة

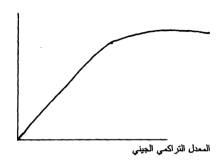


المعدل التراكمي الجيني

لذلك فإننا تواجهنا صعوبات كبيرة عند حساب النقطة الفائق....ة لمستوى الليونة الفائق، حيث يتطلب منا ذلك حساب معسامل التسدرج على طول المنحنى بشكل عام ، وعلى امتداد طـــول الثبات بشكل خاص.

يمكن التعبير عن العلاقة بين المعدل التراكمي الجيني والقدرة التعبيرية الجينية في صورة المنحنى التالي:



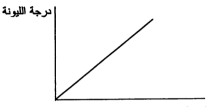


تبدأ القدرة التعبيرية الجينية من حالة التعبير ، والتسمى تعسبر عنها بالمستوى التعبيرى (صغر)، حيث لا تتواجسد جينسات مشفرة للمكونات البيولوجية.

تبدأ القدرة التعبيرية الجينية عند وجود أول جين يمكنه التعبــير عن نفسه، وتعرف هذه الحالة بنقطة البدء للتعبير الجيني، والتي تقترب تماما من حالة التعبير، ومن ثم تحتاج للتفرقة بين الحالتين الســـى دقـــة كبيرة.

يبدأ التعبير الجيني بعد ذلك في التعاظم بزيادة معدل الستراكم الجيني ، حيث تكون هذه الزيادة متسارعة في البدايسة لكبر معامل التدرج الخاص بها ، بينما يحدث تباطؤ بعد ذلك لصغر معامل التدرج تدريجيا، مما يؤدي في النهاية إلى الوصول المتسدرج لحالسة الثبات

الجيني. يمكن التعبير عن العلاقة الثالثة الخاصة بالربط بيـــــن درجـــة الليونة والقدرة التعبيرية الجينية من خلال المنحنى التالى:



القدرة التعبيرية الجينية

يختلف هذا المنحنى عن المنحنيين السابقين في كون الزيادة الحادثة في درجة الليونة للشعر زيادة مطردة بزيادة القدرة التعبيريسة الجينية، حيث تؤدي الزيادة الطفيفة في القدرة التعبيرية الجينيسة إلى زيادات فائقة في الخواص البيولوجية للشعرة ، ومسن شم لا يمكننا التعبير عن ذلك من خلال معامل التدرج الثابت، والذي يصل بنا إلسى نقطة الثبات.

تمثل الخواص التي تعرضنا لها السمات الطبيعية المسيزة الشعرة، والتي تتواجد تحت التشفير الطبيعي للجينات المكونة للجينور البشرى الخاص بالشعرة لكن الحالة الطبيعية للتعبير الجيني لا تستمر بنفس المعدل، حيث تتعرض في بعض الأحيان لعمليات اختلال مختلفة، تؤثر على الصفات التركيبية والتشريحية والمورفولوجية

12.

"الشكلية" والفسيولوجية "الوظيفية" للشعرة ، مما يؤثر علمي الوضع الطبيعي لم :

- وفرة الشعر
- طول الشعرة
- درجة ليونة الشعرة
  - لون الشعرة
  - شكل الشعرة
- درجة نعومة الشعرة

يحدث الاختلال الجيني في الجينوم الخاص بالشبعرة نتيجة لأسباب عديدة قد تحدث منفردة، وقد تحسدث مجتمعة، ومسن تلك الأسباب ما يلى:

#### • الاسباب الطبيعية:

إننا نقصد بالأسباب الطبيعية المحدثة للاختلالات الجينية في الجينوم الخاص بالشعرة تلك الموثرات الموجودة في البيشة بشكل طبيعي دون تدخل من الإنسان، وغالبا ما يقترن تسأثير المسببات الطبيعية للاختلال الجيني بالمعدل التراكمي ، حيث يتضع تأثير هدذه المسببات جليا عند تراكم العديد منها على طول فترة زمنيسة كبيرة، ومن ثم فالعلاقة بين تأثير الممببات الطبيعية للاختلال الجيني والمعدل التراكمي لهذه المسببات علاقة طردية، حيث يمكن التعبير عسن هذه العلاقة كما يلى:

تأثير المسببات الطبيعية للاختلالات الجينية ∞ المعدل التراكمي

لا يسير المنحنى المعبر عن هذه العلاقة بمعامل تدرج ألبت ، حيث يحدث بزيادة تراكم المسببات الطبيعية طفرات كبيرة وعديدة فى سلوك المنحنى يمكننا توضيحها فيما يلى:

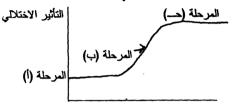


المعدل التراكمي للمسببات الطبيعية

بدراسة وتحليل هذا المنحنى يتضح لنا أن المنحنى يمثل منحنا مركبا، حيث يمكن تقسيمه لمراحل عديدة تختلف في نسبة حدوث الاختلال الجيني، والتي تتوقف على معامل الاختلال.

نلاحظ في المرحلة (أ) (مرحلة الاختسلال) عسدم حسدوث الحتلال مطلقا في الجينوم ، ومن ثم تعرف هدده المرحلة بالمرحلة السوية للتعبير الجيني، وإن كنا نرى أن هذا التعبير غير دقيق، فالحالة المثالية أو السوية للتعبير الجيني غير موجود ، وير جع ذلك للمسوروث الجيني الطافر من جينات الأب والأم ، والتي حدثت لتراكم العديد مسن المواد الطافرة عبر الفترة الزمنية الممتدة عبر أجيال عديدة.

يمكننا من خلال ذلك أن نعدل المنحنى المثالي السابق لمنحنى أكثر دقة من الناحية العملية كما يلى



المعدل التراكمي للمسببات الطبيعية

يوضح هذا المنحنى أن تأثير المعسدل الستراكمي للمسببات الطبيعية في جينوم الشفرة الخاصة بالفرد يكون مكملاً للتأثير الحسادث السابق في الأجيال السابقة، والموروث من خلال الأبوين، ومن شم لا تحصل على المنحنى في هذه الحالة على حالة السلا اختسال، حيث يتواجد لدينا حتماً حالة اختلال تمثل محصلة لمجموعة من الاختسلالات

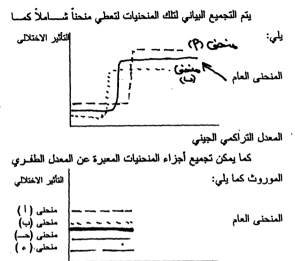
السابقة كما يوضح ذلك المنحنيات التالية:

منحنى(أ) منحنى(ب) منحنى (جـ) منحنى(د) منحنى(هـ)

يمثل مجموع تلك المنحنيات المنحنى العام الذي يعسبر عسن التتسابع الطفرى الكامل عبر أجيال متعاقبة كما يمكن توضيحه من خـــلال مـــا التأثير الاختلالي يلى: المعدل التراكمي للمسببات الطبيعية التأثير الأختلالي منحنيات الطفور المتوارث

عبر الأجيال

المعدل التراكمي للمسببات الطبيعية



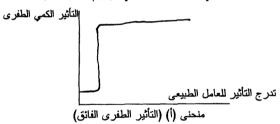
المعدل الموروث الطفرى

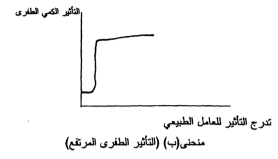
تتعدد الأسباب الطبيعية المحدثة لعمليات الاختلال الجينى فـــي الجينوم الخاص بالشعرة، وتختلف هذه العوامل فيما بينها في جوانــــب ﴿ عديدة منها ما يلى:

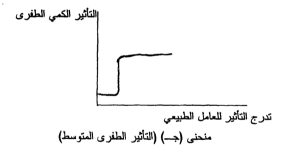
## - التاثير الكمى للعوامل الطبيعية المطفرة

المقصود بالتأثير الكمي للعوامل الطبيعية المطفرة كمية التأثير الطفرى الناتج عن تأثير هذه العوامل الطبيعية، حيث ترزاد كمية الطفور الحادثة في الجينوم بزيادة القدرة الطفرية للعوامــل الطبيعيـة المطفرة ، فبعض العوامل ذات تأثير طفرى فانق المســتوى، وبعض العوامل ذات تأثير طفرى مرتفع، وبعض العوامل ذات تأثير طفرى مرتفع، وبعض العوامل ذات تأثير طفرى متخفض المستوى.

يمكن ايضاح مستويات الطفور الكمية الناشئة في الجينوم مــن خلال التأثير الكمي للعوامل الطبيعية في الرسوم البيانية التالية:

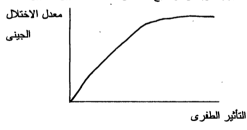




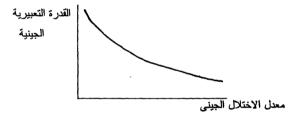




يختلف سلوك كل منحنى عن المنحنى الآخر في معدل تاثيره الاختلالي على الجينات المكونة للجينسوم، ونقصد بمعدل التأثير الاختلالي كمية الطغور الحادثة في وحدة الزمن، ويتضح نلك جلياً عند تحليلنا للمنحنيات السابقة، حيث نلاحظ في منحنى الطغور الفات المستوى سرعة كبيرة في حدوث التأثير الطغرى، مما يصيب الأداء الوظيفي للجينوم بالاختلال فيتجه لحدوث تدهور كبير في القدرة التعبيرية الجينية، ويمكن توضيح ذلك من خلال المنحنيين التاليين



يوضح هذا المنحنى مدى التأثير الطفرى على معدل الاختـــلال الجينى ، حيث يحدث تسارع فى الاختلال الجينى نتيجة لزيادة التـــأثير الطفرى ، حتى يصل التأثير الطافر قيمة عليا مما يؤثر كثــــيرا علـــى معدل الاختلال الجينى الذى يصبح أيضا قيمة عليا ، لكنها ثابتة .



يوضح هذا المنحنى العلاقة العكسية اللاخطيسة بيسن معدل الاختلال الجينى كمتغير مستقل والقدرة التعبيرية الجينية كمتغير تابع ، حيث تمثل القدرة التعبيرية الجينية قيمة عظمى عندما يكسون معدل الاختلال الجينى منعدما ، حيث يمكن التعبير عن ذلك رياضيسا كما يلى:

ق . حـ = قيمة عظمي

وتقرأ بأن القدرة التعبيرية الجينية تساوى قيمة عظمى عندما يؤول معدل التعبير الجيني إلى الصغر تتناقص القدرة بالتعبيرية الجينية بزيادة معدل الاختلال لكم هذا التناقص لا يسير بمعدل ثابت على طول المنحنى ، حتى القدرة التعبيرية الجينية لنهاية صغرى ، ويمكن التعبير عن هذه العلاقة رياضيا كما يلى :

والتى تعنى أن القدرة التعبيرية الجينية تساوى قيمة صغــــرى عندما يصل معدل التعبير الجينى إلى قيمة عظمى .

ويوضح منحنى التأثير الطفرى المرتفع السابق حدوث تسارع في التأثير الكمى الطفرى في الجينوم بزيادة التأثير الطفسرى للعامل الطبيعى المطفر ، لكن هذا التسارع يحدث بمعدل أقل ، ومن ثم يكون معدل الاختلال الجينى في الجينوم في حالة التأثير الطفرى المرتفع أقل من معدل الاختلال الجينى في الجينوم في حالة التأثير الطفرى الفائق ، كما تكون القدرة التعبيرية الجينية في حالة التأثير الطفسرى المرتفع أكبر من القدرة التعبيرية الجينية في حالة التساثير الطفسرى الفائق ، ومكننا التعبير عن ذلك رياضيا عن هذه العلاقات كما يلى :

## ق.حـ > ق.حـ

للتأثير الطافر المرتفع للتأثير الطافر الفائق

ويوضح ذلك العلاقة الوثيقة بين التغير الطفيف بمعدل التعبـــير الجينى والقدرة التعبيرية الجينية .

يوضح منحنى التأثير الطفرى المتوسط حدوث تسارع بمعدل بطئ إلى حد ما للتأثير الطفرى المحتوى الجينومى عند حدوث زيدادة فى تدرج تأثير العامل الطبيعى المطفر ، مما يجعل القدرة التعبيرية الجينية فى هذه الحالة أكبر من مثيلاتها فى الحالتين السابقتين ، بينمسا يوضح منحنى التأثير الطفرى المنخفض حدوث تسارع بطئ جدا للمحتوى الجينومى عند حدوث زيادة فى تدرج تأثير العامل الطبيعسى المطفر ، ويجعل ذلك القدرة التعبيرية الجينية أكبر قيمة لمنحنسات التأثير الطفرى السابقة التوضيح ، ومن ثم فهو أقل التاثيرات تدميرا للمحتوى الجينومى .

من أخطر المسببات الطبيعية للاختلال الجينومسي التعسرض للأشسعة الكونية :

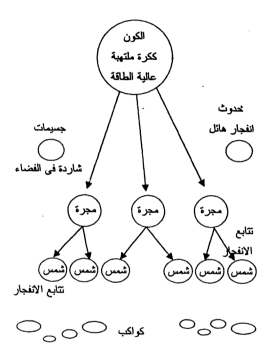
## - التعرض للأشعة الكونية

حيث يمتلئ الكون بالعديد من الجسميمات المشمعة ، والتسى تختلف فى محتواها الإشعاعى وقدرتها على إصدار الأشعة طبقا لكمية الطاقة الإشعاعية المحتواة داخل تلك الأجسام . لن نكون مبالغين إذا قلنا أن الكون يمثل علبة إشعاعية علبة المستوى مفتوحة النظام ، ونقصد بذلك امتسلاك الجسيمات الكونية للقدرة على الإشعاع المستمر مع وجود تفاوت في الكمية الإشعاعية بين جسيم كوني وجسيم كوني آخر .

لا يقتصر الإشعاع على الجسيمات الكونية فقط ، والتى نقصد بها المكونات المادية الصغيرة القطر والوزن والمنتشرة فسى العمارة الكونية سابحة وسط هذا البحر المتلاطم فى تكوينه وخصائصه ، بسل يمكن للأجسام الكبيرة ممارسة الطبيعة الكونية الإشعاعية فى صسورة إشعاعات عالية المستوى فائقة المعدل .

إننا لا نعنى بذلك أن الإشعاع الصادر من جسم كونـــى كبــير أعلى فى القدرة الإشعاعية وأكثر تأثيرا فى المنظومة الحياتية الكونيـــة البيولوجية من الإشعاع الصادر من جسيم كونى ، حيث يمكن للإشــعاع الجسيمى أن يفوق فى التأثير والمعدل الإشعاعي الإشــعاع الجســيمي الكونى .

ولكى نفهم سويا الخريطة الكونية النتابعية النشأة سنورد هــــذا الرسم التخطيطى البسيط.



يوضح هذا الشكل الذى أوردناه طبيعة النشأة الكونية للعمـــــارة الكونية ، والتى اتضح من خلال العديد من دراسات الطاقة وعلاقـــــات الجيولوجيا التكوينية للكون ، أن الكون بدأ ككتلة كونية واحــــدة عاليـــة

الكثافة ذات طاقة تفوق التصور لا يمكن لهذه الكتلة احتمالها ، ومن شم كان لابد من توزيع المحتوى الطاقى لهذه الكتلسة ، فكان الانفجار الكونى الهائل ، والذى أدى إلى نشأة الأجسرام السماوية العملاقبة ، وبتتابع الانفجار على مراحل زمنية تبلغ آلاف الملايين مسن السنين تكونت الشموس ثم الكواكب .

إنه يمكننا القول بأننا نعيش وسط بحر فضائى عالى المحتسوى الطاقى والإشعاعى ، و لابد لهذا البحر مسن تسأثيرات عديدة علسى المحتوى الحياتي الذي يكتنفه كوكب الحياة ، والذي نعنى به الأرض.

لقد خلق الله الموجودات ، ونظم العلاقات فيما بينها حيث توجد علاقة متزنة بين المؤثر والجسيم الواقع عليه التأثير ، فكما يمتلئ الكون بالعديد من الأشعة المنتشرة عبر الفراغ الكونى ، فإن الأنظمسة البيولوجية مزودة بقدرات تسمح لها بحماية نفسها من الإشعاع المنتشو في الكون ، وذلك في الوضع البيولوجي المتزن ، والذي نقصد به أن تكون درجة التأثير في مدى قدرة النظام البيولوجي على المقاومة ، لكن إذا تعدت درجة التأثير ذلك المدى ، فإن ذلك يعنى حدوث اختلال في النظام الكوني القائم والمتزن .

لقد كنا نتعامل فى الماضى مع الإشعاع على كونه مؤثر خطير على الأنسجة الحيوية، لكن مع تقدم التقنيات البحثية استطعنا أن نوظف الإشعاع فى العديد من الأوجه المفيدة كاستخدامه فى التصويسر

الإشعاعى ، ومن ثم يمثل أداة جيدة من أدوات التشخيص ، كما يمكن استخدامه في نواحى علاجية عديدة .

كما اختلفت نظرتنا إلى موقسع التسأثير الإشسعاعى الضسار بالأنسجة الحية ، حيث تمكنا من رصد التأثير الإشعاعى على المسسادة الوراثية الموجهة لكافة العمليات الحيوية داخل جسم الكائن الحى .

قد يكون التأثير غير مباشر ومن أمثلة ذلك تناول شمار بها معدل عالى من التركيزات الكيماوية المستخدمة كمبيدات ، أو تساثيرا مباشرا على الأنسجة والخلايا وما يحدث بها مسن عمليات حيوية ووظائف فسيولوجية ، ومن أمثلة ذلك التأثيرات الطفرية لبعض ألمواد الكيماوية الدوائية ، والتأثيرات الطفرية الناتجة عن اسستخدام المواد الكيماوية سواء كانت صبغات أو مرطبات للشعر أو شامبوهات بغرض تحسين خواص الشعر .

#### المسببات الصناعية

نعنى بالمسببات الصناعية تلسك المسببات التى أوجدتها الصناعة، وساعد على تزايد تأثيرها التقدم العلمى بمختلف مجالاتسه، والذي أضاف ويضيف كل يوم المزيد والمزيد من المطفرات "العوامل المطفرة"، والتي تحدث تغييرا في التركيب الكيمياتي للجين، ومن شم

تؤثر على العمليات الحيوية والوظــــائف الفســيولوجية التـــى تشـــفر لتوجيهها الجينات التي أصابها الطفور .

لن نتعرض في حديثنا ذلك لكل المسببات الصناعية المحدث....ة للطفور ، إذن أن ذلك موضوع بحتاج منا إلى إفراد كتاب كامل ل... ه ، لكننا في حديثنا ذلك سنعرض إلى أهم المسببات الصناعي....ة المطفرة التأثير في جينوم الشعرة.

### ١ - المواد الكيماوية :

انتشر استخدام المواد الكيماوية انتشاراً واسعاً رغم تحذيـــرات المراكز البحثية المستمرة من التأثيرات السيئة على المحتوى الحيـــاتى الموجود على سطح الأرض نتيجة للاستخدام غـــير المقنــن للمــواد الكيماوية.

من صور الانتشار الواسع للمواد الكيماوية استخدامها كمبيدات حشرية وكمبيدات للحشائش ، وفي تكويسن المواد ذات الاستخدام الصناعى كالمزلقات والزيوت والأصباغ ومواد الطسلاء . السخ وفي تركيب المواد الدوائية المختلفة ، والمواد ذات الاستخدام الخاص مثلل أنواع الشاموهات والكريمات ومرطبات الشعر.

رغم التأثير الإيجابي للمواد الكيماوية المستخدمة ، إلا أن لـــها العديد من التأثيرات السلبية الأخرى ، والتى تفوق فى خطورتـــها فـــى معظم الأحيان أهمية التأثيرات الإيجابية.

قد یکون التأثیر الطغری الناتج عن استخدام المواد الکیماویسة تأثیراً به تغیراً فی درجة نعومته أو طولسه أو شسکله ، وقسد یسؤدی لتساقطه محدثاً به ما یسمی بالصلع ، ویختلف تأثیر ذلك من الذكر إلسی الأنثی.

## ب- الإشعاع الصناعي

تنتشر الأشعة في الكون – كما سبق أن ذكرنا – ولها تأثيراتها العديدة ، وقد لفت ذلك نظر الإنسان ، فحاول أن يحاكي الطبيعة ويقوم بتوليد الأشعة صناعيا ، وقد نجح في ذلك ، واستخدم ذلك الإشعاع في عمليات المسح الطبي التشخيصي والنواحي العلاجية المختلفة ، لكنن ذلك لا يمنع من إمكانية تأثير هذا الإشعاعات على الجينوم الخياص بالخلية ، وبخاصية أثناء استخدام الأشعة في تشخيص بعض الأمراض في الأمهات الحوامل ، مما قد يوثر على جينوم الجنين ، أما في حالسة حدوث تفجير نووى أو تلوث اشعاعي ، كما حدث في روسيا "الاتحاد ونجازاكي في الحرب العالمية الثانية ، أو ما حدث في روسيا "الاتحاد السوفيتي سابقا" نتيجة لانفجار مفاعل تشورنبل عام ١٩٨٦ م ، فإن ذلك اليوثر تأثيرا خطير على معظم المحتوى الجيني للخلايا الحية .

لقد تم اقتراح العديد من المعالجات للصلع ، والتسى اعتمدت لحد كبير فى الفترة الماضية إما على استخدام المواد الكيماوية أو مستخلصات الأعشاب الطبية ، لكن كلا منهما لم يثبت كفاءة علاجيسة عالية ، لذلك كان اللجوء للتقنيات الجينية ، والتي نذكر منها :

### ١- إدخال جينات موجمة :

يتحكم في تكوين بصيلات الشعر العديد من الهرمونات ، مما يعطى للشعرة مواصفاتها الخاصة بها ، كطول الشعرة ولونها ودرجـــة نعومتها وقابليتها للتقصف.

يتم تكوين هذه الهرمونات من خلال التعبير الوراثي للجينات المشفرة لذلك ، وتكون صفات الشعرة جيدة إذا كان التعبير الوراثي الحينات المشفرة للهرمونات المتحكمة في خواص الشعرة طبيعي ، أملا إذا حدث اختلال في التعبير الجيني ، فإن ذلك يؤشر على تكويان الهرمونات ، مما يحدث اختلالا في صفات الشعر.

لذلك نلجاً إلى إيلاج جينات سليمة داخل جينوم بصيلة الشـعر ، مما يؤدى إلى تتشيط التعبير الجينى ، ويؤدى ذلك لتشــــيط عمليـــات النمو التى تؤدى إلى تكوين خلايا جديدة مما يتيح النمو للشعر.

## ٢- استئصال الجيئات المعيبة :

قد يصاب أحد الجينات المشفرة لخاصية ما من خواص الشعر بطفور في تركيبه ، مما يؤدي إلى حدوث اختلال في تعبيره الجينسي

يؤدى لتثبيط وظائفه ، ويستلزم ذلك منا استنصال الجينات المعيبة مـــن الجينوم ، واستبداله بجين سليم.

#### ٣- تثبيط الجيئات المضادة :

قد تتواجد بعض الجينات المصادة في تعبيرها للجينات المشفرة لتكوين مواد النمو الشعرة ، ولذلك لابد من إحداث تثبيط لهذه الجينات، ومن طرق التثبيط المستخدمة ، استخدام بعض المواد الكيماوية التسي ترتبط بالترتيب النيوتيدي المكون الجين المثبط مما يؤدي إلسي إعاقسة تعبيره عن نفسه ، أو استخدام جينات مصادة فسي تعبيرها الجينات المثبطة ، مما يعيق تعبيرها الجينى ، ويساعد ذلك على إتاحة الفرصة للجينات الأخرى المحثة لتكوين هرمونات النمو على التعبسير عن نفسها ، ومن ثم تكوين وإظهار الخصائص المميزة للشعرة.

## ٤- استخدام تقنيات التِّحوير الوراثي :

اكتشف العلماء من خلال الدراسات التى أجريت على العديد من النباتات الطبية أنها تكون موادا دوانية مفيدة فى علاج تساقط أو تقصف الشعر ، أو عدم إنباته ، ويحاول العلماء خرطنة هذه الجينات وعزلها وإيلاجها بعد ذلك فى جينوم الخلايا البكتيرية ، لتفرز البكتيريا هذه المواد التى يتم استخلاصها بعد ذلك.

# الخاتسمة

#### وبعسد:

فهذا كتابنا "العلاج بالجينات بين الحقيقة والخيسال" ، والسذى أردت به إيضاح مدى إسهام العلاج بالجينات فسى تخفيف آلام آلاف المرضى ، وانعكاساته الخطيرة على مستقبل الطب فى القرن القسادم ، كما أوضحت أن للخيال دورا أساسيا فسى العسلاج بالجينسات ، فها الخطوة الأولى ، والتى تتبلور فى شسكل تجربة تسودى بالدراسسات المتتالية إلى إيجاد دواء ناجع لأمراض مستعصية ، كان علاجها فسسى الماضى مستويلا ، لكن فى ظل التقنيات الجينية أصبح لدينا أمل كبير فى تحقيق مستوى علاج كبير ، وذلك ما يسهدف إليسه كل العلماء والباحثين العاملين فى حقل العلاج بالجينات.

د / عبدالباسط الجمل

## الداحع

## أملاً : المراجع العربية

- الشفرة الوراثية للإنسان : ترجمة د/ أحمد مستجير (الكويت -المجلس الوطني للثقافة والأداب - ١٩٩٧م).
- ٧- د/ عبدالباسط الجمل: الهندسة الوراثية وأبحاث الدواء (القلهرة، دار الرشاد - ۱۹۹۸م).
- ٣- فيليب فروسارد: الهندس الوراثية وأمراض الإنسان (الوراثة الحديثة ومستقبل البشرية).
- ٤- لير وي هود : شفرة الجينوم البشري "مخطط الحياة" ، ترجمــة د/ أحمد مستجير - المرجع الأخير.
- ٥- د/ عبدالباسط الجمل: التقنيات الور اثية العلم ٢٥٦ ينــاير ۱۹۹۸ د.
- ٣- د / عبدالباسط الجمل: حرب الجينات العلم ٢٥٨ ، مـارس ۱۹۹۸م.
- ٧- د/ عبدالباسط الجمل: الهندسة الوراثية وأبحاث السرطان (القاهرة ، دار الندى ، ۹۹۸م).
- ٨-د / أحمد مستجير : ثورات في الطب والعلوم (الكويت ، مكتبـــة العربي ، ١٩٩٩م).

## ثانياً : المراجع الأجنبية :

- 1- Sheldon creea: Counseling in medical genetics (London - W. Bsaund Ers Company - 1995).
- 2-Recombinant DNA technology, Vol 2 : Special Issue of Annals, of The New York Academy of Science, Vol 12.1 Pages 218 – 233, May 2- 1996.
- 3- William R. Barker: genetics analysis (London Thaams Neison – LTD – 1996.
- 4- F.A.E Grew: genetics in relation to clinical medical (London - Oliver and Bay LTD Pedinbureh - 1997.
- 5-B.S. Aplied genetics (Qerman-Berlin Univ.- 1997).

## ثالثاً : الندوات والمؤتمرات :

- - ٢- ندوة الاستنساخ البشرى (الكويت ، جامعة الكويت ، ١٩٩٧م).
- ٣- ندوة استثمار التكنولوجيسا الحيويسة (القساهرة ، وزارة البحسث
   العلمي، ١٩٩٨م).
- ٤- المؤتمر الدولى للتقنيات الوراثية (القاهرة ، جامعة عين شــمس ،
   ١٩٩٨م).
- المؤتمر الدولى للاستراتيجية العربية لعلـــوم الهندســـة الوراثيـــة
   (القاهرة ، جامعة القاهرة ، ١٩٩٨م).
- ٦- تطبيقات الهندسة الوراثية (القاهرة ، نــوادى علـوم الأهـرام ، ١٩٩٨م).
- ٧- ندوة الهندسة الوراثية (القاهرة ، معرض القاهرة الدولى للكتــلب ،
   ١٩٩٩م).
- ٨- ندوة ملامح القرن القادم بين العلم والدجل ، "دور الجينات في القرن القادم" (القاهرة ، معرض القاهرة الدولي للكتاب ، ١٩٩٩م)

٩- ندوة الاستنساخ الحيوى : (القاهرة ، جامعة القاهرة ، ١٩٩٩م).

# الفهرس

الصفحة	وضوع	الم
٧		إهداء
٩		المقد
۱۳	سل الأول : الواقع والخيال في العلاج بالجينات	القم
44	مل الثاني: العلاج بالجينات وأمراض الجهاز المناعي	الفم
٦٥	مل الثالث : العلاج بالجينات وأمراض الدم	الفم
٨٩	مل الرابع: العلاج بالجينات ومرض السكر	القم
97	مل الخامس: العلاج بالجينات ومرض الفشل الكلوى	القم
1.0	سل السادس: العلاج بالجينات ومرض الزهايمر	الفم
179	مل السابع: العلاج بالجينات والصلع	القم
171	مة	الخات
178	جع	المرا

مطابع الهيئة المصرية العامة للكتاب

رقم الايداع بدار الكتب ١٩٩٩/٩٥٤٨

I.S.B.N 977 - 01 - 6217 - 5



المعرفة حق لكل مواطن وليس للمعرفة سقف ولا حدود ولاموعد تبدأ عنده أو تنتهى إليه.. هكذا تواصل مكتبة الأسرة عامها السادس وتستمر في تقديم أزهار المعرفة للجميع للطفل للشاب. للأسرة كلها. تجربة مصرية خالصة يعم فيضها ويشع نورها عبر الدنيا ويشهد لها العالم بالخصوصية ومازال الحلم يخطو ويكبر ويتعاظم ومازلت أحلم بكتاب لكل مواطن ومكتبة لكل أسرة... وأني لأرى ثمار هذه التجربة يانعة مزدهرة تشهد بأن مصر كانت ومازالت وستظل وطن الفكر المتحرر والفن المبدع والحضارة المتجددة.

م وزان معارك



